

Поверніть книгу не пізніше зазначеного терміну

и Министерство высшего и среднего специального образования
РСФСР

4 Московский ордена Трудового Красного Знамени институт жимического машиностроения

ЮГЧЕНКО Л. Д. ВОЛЬДМАН Г. М. ДРОБОТ Д. В РЕЗНИК А. М.

АППАРАТУРНОЕ ОФОРМЛЕНИЕ ПРОИЗВОДСТВА РЕДКИХ МЕТАЛЛОВ

Учебное пособие

663. 23. +546. 9+546. 68. 121. 681. 039+546. 337. 719 +542. 61. 541135. 3

«РЧЕНКО Л. Д. ВОЛЬДМАН Г. М. ДРОБОТ Д. В. РЕЗНИК А. М. Учебное пособие.

AK

Подготовлено Московским ордена Трудового Красного Знамени энститутом тонкой химической технологии нм. М. В. Ломоносова

Рассмотрено аппаратурное оформление процессов разложения концентратов редких элементов под воздействием газообразных реагентов на примере окислительного обжига молибденита и элорирующего обжига титанового и попаритового сырыя. Как результат анализа физико-химических условий протекания процессов приводятся оптимальные технологичесие режимы и аппаратурно-технологические схемы переделов хлорирования и обжига. Даны принципиальные схемы расчета этих процессов.

Маебное пособие предназначено для сгудентов 4 и 5 курсов, специализирующихся пр технологии редких елементов и выполняющих курсовые и дишломные работы.

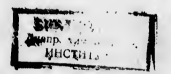
БИЕЛИО ГЕКА Днепр. химико-17 сн. ИНСТИТУТА Уточнение к сводному тематическому пылу выпуска ведомственной литерагуры Минвуза РСФСР на 1981 год. поз. 239

О Лосковский институт «мического машинсстроения

COLEPTAHUE

вредение	1:42
I. Процесс окислительного обжига и его ап-	- 7
паратурное оформление	8
I.I Общие стецения	8 4
1.2 физико-химические основы окновитель-	
HOLO OQMILA MOUNCERNIA	9
1.3 Описание установки для обжите молиб-	
денитовых концентратов в кипинем слое	15
1.4 Режим обжита	49
1.4.1 Обжаг негранулированного концентра-	
1.4.1 Open norbendamber	19
1.4.2 Обжиг гранулированного концентрата.	21
1.5. Pacyer печи кинящего слоя	25
1.5.1. Определение расхода воздуха	24
1.5.2. Определение размерси осчения печи	25
1.5.3 Определение висоти кипящего слоя	25
1.5.4 Угочнение расхода воздуха	30
1.5.5 Расчет материального и теплового	
баханов наполоерой зоны	3%
2. Хлорный метой переработки релкозленей-	
тного сирья и его аппаратурное офор-	
чиение	35
иление	35
2.2 физико-химические ооновы процессы	•
хдорирования	36
2.2.Т Термодинамина процесса	36
2.2.2 MEXANUSM N NUMETRIS TOOMS COS	41
2.3 Hownummaaling annapatypho-taxhologn-	
ческие схени хлорирования и конденча-	44
DAN DETKOMANENTHOTO OUT IN	•
2.3.T Sayrene afektongeckie negi	44
2.3.2 пахтняе хлорогори непрерытного дек-	45
OPPHA (EX)	73
2.3.3 Хибрирование титансодержанего сыръя	50
в расплате клористих солей	70

2.3.4 Хло	орирование	лопарит	OPOTO O	кады	P
· pac	сплаве кло	ристых с	олей		5
2.4 Armar	раты для х	лорирова	ния		51
2.4.I Tpe	еботания,	предъявл	яемые к	ama	pa
	и для клор				_
	хтный хлор				
	(XII) ви				
	оратор для				
	хлористых			_	



n F

ДP

y42

Tlo

же

na:

HM

Ka

np

BIT

И

CO

Be

Введение

Развитие промишленности редких метадлов неразрывно связано с развитием новой техники, ксторел является их потребителем и обеспечивает техническую возможность их производства. Следствием этого является отсутствие устоявшейся отработанной технологии, непрерывное ее совершенствование и оптимизация, бистрое изменение требований со стороны потребителей к количеству и качеству продукции, высокие требования к чистоте конечной продукции, относительно малый масштаб производства.

Особенностью производства редких метадлов является также сложность технологии выделения ценных компонентов из сырья, многостадийность производотвенных процессов, применение специальных методог современной техники, овязанных с комплексным характером сырья и относительно низким содержанием редких метадлов.

Эти особенности производства редких металлов обусловливарт оссоне гребования к аппаратурному оформдению технологических процессов, ст колорого зависит качество и экономичность получаемой продукции. В опубликованной литературе содержитоя мало материала, посвященного выбору и расчету аппературного оформления ряда процессог промиллениости редких меваллов. Воли расчетам и описанию оборудования претных металдов посвящены монографии Д.А.Диомидовского "Металлургические печа". Д.А. Диомидовского с ооавторами "Расчеты пиропроцессов и нечей цветной металлургии", ф.М.Лоскутова и А.А.Цейдлер "Расчеты по металлурган тяжелых цветных металлов", "Основи метаждургии" т.УП, то расчет и описание оборудования промышденности рединх металлов освещени частично в книгах А.Н.Зелихмана "Металдургия радких металлов", Л.Е. Болотникова "Технологическое проентирование производства редких металлови, Б.Н. Сударикова и Э.Г. Ракова "Процесси и аппарати уранових производска", Г.Е. Нгодина, О.А. Синегрибовой, А.М. Чекмарева "Технология рединх металлов в атомной технике".

Наиболее полно в литературе представлени расчет и описание оборудования производства вольфрама и молобдена методом пороживой металлургии, например, в книгах: Н.З.Поздняк, А.Н.Крушинский "Проектирования оборудования цехов порожковой металлургии": С.И.Бродский, В.Е.Кстзан, Л.Л.Хаскегич "Оборумогание или термической сбработки тугспизеких металлов в электровакууином производстве".

Книг, посеященных вопросам оптимального анпаратурного оформления и расчетам основного оборудования производства редких металлов очень мало. Безусловных интерео представляет учесное пособие А.П. Надольского "Расчети процессов и аппаратов производства тугоплавких металлов", выпущенное в 1980 г. издательством "Металлургия", обощающее большой опыт, накопленный в Кркутском политехническом институте, при расоте по курсовому и дипломному проектированию.

В книге В.В.Сергеева и др. "Металлургия титана" соцержитоя много полезних сведений по оборудованию производства титана и некоторым расчетам аппаратов.

Инженерам-химикам-технологам, специализирующимся в технологии редких металлов, ..еобходимо иметь навыки аппаратурного сформления технологических процессов, основанные на знании физико-химической их сущности и оптимальных условий технологии. Подобный подход оонован также на анализе работы аппаратов, применяемых для данной группы процессов. В Московском. институте тонкой химической технологии им. М. В. Ломоносова читается курс "Обсрудование завсдов промышленности редких металлов", ведется курссвое и дипломное проектирование, основанные именно на таком подходе. Аппаратурное оформление производства редких металлов рассматривается по группам процессов; полготовка сирья и вспомогательных материалов и технологическому переделу; процессы разложения концентратов редких эле-• ментов; процесси выделения и очиотки индивидуальных соединений разных металлов; прецессы получения металлов; процессы . рафинирования редких металлов.

Цель настоящего пособия — анализ аппаратурного оформления ряда производств редких металлов, объединенных общими моделями процесса на основе подробных физико-химических данных.

Первая его часть постящена рассмотрению аппаратурного оформления процессов разложения концентратов редких элементов, протениющих под всздействием газообразных реагентов. Рассматривается скиолительный сбилг молиоленита и хлорирующий стили-

житанового и ловаритового омръя. В оледующих нособиях преджолагается рассмотреть аппературное оформление процессов разложения концентратог релких элементог под воздействием жидких и твердых реагентов, а также расчеты рассмотренных процессов в качестве образцов для курсового и дипломного проектирования.

Аппаратурное оформление процессов разложения концентратов редких элементов под воздействием газообразных реатентов

Большинство концентратов и полупродуктов, служащих обрьем для получения растворимых соединений рецких элементов, ягляется тугоплавкими соединениями, довольно стойкими к химическим взаимодействиям, поэтому наиболее распространено вскрытие их сильными реагентами при высоких температурах. Кислород и хлор, взаимодействуя с твердой фазой, даст вужные продукты, пригодние для дальнейшей переработки.

Гетерогенний процесс, протзкающий в фазах твержое-газ, и подчиняющийся известним закономерностям [1-5], предъявляет специфические гребования к аппаратурнему оформлению. В общем случае модель процесоа состоит яз следурщих стадий: диффузия газообразного реагента и поверхности твердой фази; гнутренняя диффузия газообразного реагента и активной поверхности твердой фази через слой образонаетихоя уже продуктое реакции; химическая реакция на активной поверхности; транспорт образоваетихся продуктое через внутренний и внешний диффузистивной слой. Кроме этого, немаловажную роль играет создание условий для протекания реакций в вужном направления.

Опыт, накопленный г аппаратурном оформлении подобикх процессов [5], приводит к созданию аппаратов с развитой поверхностью контакта твердой и газообразной фаз. Обеспечение вноской скорости протекания диффузионных и масоосбиенных процессов достигается при поверхности контакта, рачной геоиетрической поверхности твердых частиц при их оптимальном режиме, который в достаточной отепени удовлетворяет кинетике и гидродинамике процесса. Такая поверхность достигнута в ап-

химической промышленности и цветной металлургии. В этих аппаратах достаточно удачно реализуртся и пругие требования, предъявляемие технологией: возможность четкого регулирования температуры в эоне реакции и в надслоевой зоне, быстрый отвод продуктов реакции, возможность влиять на состав продуктов реакции и т.п.

физико-химические условия процессов производства редких металлов, химические свойства обрым и полученных соединений не всегда позволяют использовать кипящий олой. Выбор оптимального аппаратурного оформления возможен только при тщательной анализе физико-химических данных и знании оптимальных условий технологии. На примерах гетерогенных процессов окислительного обжига молибденита и хлорирующего обжига титанового и лопариговсго сырья видно, как реализуются общие идеи аппаратурного оформления в конкретных процессах.

І Процесо окислительного обжита и его аппаратурное оформление

I.I Общие степения

IId

же ре

ĸ

л

B

C B Процесо окислительного общига широко распространен в цветной металлургии при вскритии сульфидных концентратов; цинковых, медных, никелевых, свянцовых, сурьмяных, ртутных, упорных зологосодержащих мышьяковистых.

Накоплен сначительний опыт аппаратурного оформления таких процессов. Основная реакция может быть представлена схематически уравнением

Me Sts + 11/2 02 ros = Me Ots + SO2 ros + Q.

Определяющими факторами являются: достижение необходимого гемпературного урогня для самовозгорания сульфидов; поддержание температурн в определенном интервале для предотвращения сплагления частиц и протекания побочных реакций, достижение высокой скорости окис звия. Выход эли поданого продукта, его качество, эпергетические заграты зависят от величины активной мотерхности контакта твердой и газообразноя фазн

Развитие аппаратурного оформления илс по линии ос здания наибольней F_{ax} : от пламенных или муфельных печей, где F_{ax} . практически равнялась F пода, к многоподовым печам, где

Fax. = 1,6+1,8 n F пода (п - чиоло подов) за счет механического перегребания на поду и пересыпания материала с пода на под в противотске с газовой фазой [I].

Наибольшая поверхность контакта доотигается в аппаратех кипящего слоя, в которых *Fox*, приближается к суммарной по-верхности частиц твердой фазы. Благодаря этому окорость об-иига в печах кипящего слоя во много раз больше, чем в много-подовых.

Применение кипящего слоя признано однии из прогрессивных методов в перерефотке руд и концентратов цветных и редких металлов. Это один из принятых в цветной металлургии методов, отвечающий трефораниям, предъявляемым решениями XXУI свезда КПСС, которые предусматривают интенсификацию оуществующих и разрафотку новых прогрессивных процессов [2].

Редкометальное произволство - полотрасль цветной метамлургии - использует окиолительный обжиг при переработке
молибденитовых концентратов. Полученный огарок поступает на
выплавку ферромолибдена или на получение чистых ооединений
молибдена, важнейшим из которых является трехокись молиблена
[3]. В первом случае применяют многоподовне печи, во втором - печи кипящего олся. Выбор в данном случае диктуется не
характериотикой аппарата, а условиями протекания химических
реакций при окислительном сожиге на поду и во взвешенном состоянии, что будет подробно рассмотрено в п.І.2.

окислительного обжита молибденита

Ооновной реакцией обжига является скисление молиоденита до ${\it Mo\,O_3}$

$$MoS_2 rs + 3,5 O_2 ros = MoO_3 rs + 2 SO_2 ros + Q$$
 (I.I)

Эта реакция практически необратима, ее константа равновесия

 $K = R_{0_2}^2 / R_{0_2}^{3.5}$ ооставляет примерно 10^{53} .

ДH

« H ДF

llo

же

pa

HH

K

п

01

И

За очет тепла окисления ислиблет иза (а также окисления других сульфидов и сгорания флотореагентов) поддерживается температура обжига.

Кроме основной при обжиге протекают также реакции (1.2) - (1.5).

Окисление оульфицов железа и цветных металлов, присутотвурщих в концентрате:

2 Cufe S. 78 +6,50, ras = 2CuO, + Fe, O, ra + 450, ma+ Q (1.3)

Взаимодейотвие образования с сермистии газом и кислородом;

Некоторое количество судьфатов может образоваться при вваннодействия окислов, мела е SO_3

Образование оерного внгидрида в газах обинга излибденителях концентратов может быть значительным, поокольку MeQ_3 являетоя катализатором реакции $SQ_2 + Q_5 Q_2 = SQ_3$

Вторичные реакции образования молибдатов при взаимодействии окиолов и сульфатов металлов-примесей о треховисью молиблева

$$Fe_2O_372 + 3MoO_378 = Fe_2(MoO_4)_378$$
 ([:10)

$$C_{U}O_{78} + M_{0}O_{3}_{78} = C_{U}M_{0}O_{4}_{78}$$
 (I.II)

$$Fe_2(SO_4)_3$$
 78 + 3MoO378 = $Fe_2(MoO_4)_3$ 78 + 5 SO_2 ros (1.12)

$$CUSO_{U} = + MoO_{3} = CUMoO_{4} = + SO_{3} = (I.I3)$$

Молибдат кальция может образоваться только по реакции с металлом

сульфат кальция с трехокисью иолибдена не реагирует [4].
 Взаимодейотние цисульфида и трехокиом молибдена

$$MoS_2 78 + 6 MoO_3 78 = 7 MoO_2 78 + 2 SO_2 703$$
 (I.15)

Эта реакция может протекать только в отоутствие киолорода, так как при доступе его к поверхности молиоденита идет реакция (I.I). Поэтому двуокись молиодена образуется имы внутри спекцихся в результате перегрета комков [4].

Изменяя условия обжига, можно способствовать или препятотвовать протеканию различных типов реакций и теи самым влиять на состав огарка.

Если обжиг осуществляется таким сбразом, чтс твердый материал лежит на поду печи олоем заметной толщини, а обжиговне гази проходят под поверхностью слоя, то воледствие плохогс контакта между твердыми частицами и газом затрудияется протекание реакций (I.I)-(I.9).

При тех же условиях, вследствие хорошего контакта твер-

дых частиц создаются олагоприятные условия для твердофазных реакций (I.IO)-(I.I5). В результате огарок содержит мало сульфатов и металлы-примеси практически нацело связани в молиодати.

Совсем иная картина наблюдается при обжите во взвешенном осстоянии, когда обеспечивается максимальный комтакт твердых частиц с обжиговыми газами и минимальный - с другими твердыми частицами. Поэтому металлы-примеом присутствуют в огарке только в форме оульфатов, а молибдаты практически отсутствуют.

Выбор способа обжига молибленитового концентрата определяется назначением огарка, так как производство ферромолибдена и производство парамблибдата аммония предъявляют к составу отарка оовершенно различные гребования. В первом случае глагними является минимальное (не более 0.2%) оолержание в отарке серы (как сульфидной, так и сульфатной, так как при выплавке ферромодиодена сульфатная сера может восстанавливаться до сульфидной). Присутотвие же в огарке молибдатов и двускиси молиблена не играет никакой рели, так не отражается на изглечении молиодена из огарка в ферросплав. Во втором случае, наоборот, оодержание сульфатов в огарке не ограничивается, но крайне нежелательно присутствие в нем молиблатов и двускиси молибдена, которые не растворяются в аммиачной воде или растворяются очень незначительно. Прямое изглечение молиодена в аммиачный раствор (без дополнитальной переработки остатка от вышелачивания) при вышелачивании отарков, оодержащих молиодаты и друокись молиодена. ооставляет. в валисимости от состава исходного концентрата, 75-85%. а при выпелачивании отарков, не содержащих молиодатов и двуокнов, может доотневть 96.5% [4, 0.55].

Образование молиодата кальция в ходе выпелачивания по реакции

Ca SO4 TB + (NH4)2 MOO4 P-P = CaMOO4 TB + (NH4)2 SO4 P-P

и адсоронию молиодена осадком гидроокном железа, образующейся по реакциям

Fe (Ou) 3 P-P + 6NH, OHP-P= 2 Fe (OH) 3 18+ 3(M4) 50, P-P (I.16)

Fe, (Mo Ou), TE + 6 NH4 OH, TO = 2 Fe(OH), TE + 3 (NH4), MOQ A.P. (I. 17)

можно предотвратить добавлением в раствор карбоната аммония; при этом кальций связываетоя в нерастворимий $CaCO_3$, в желево – в ооногной карбонат $\propto Fe(OH)_3 \cdot y Fe_2(CO_8)_3 \cdot E H_2O$, слабо адсорбирующий MoO_4^2 .

Поэтому при получении из молибленитовых концентратов ферромолибдена обжит проводят в многоподсвых печах, а при получении парамолибдата аммония — в печах кипящего одоя.

Так как в оонове технологической цепочки получения раздичных соединений молиодена и металлического порошка этого металла лежит получение парамолиодата амиония, целеоообразно рассмотреть обжит молиоденита в кипящем слое.

Процесс сожита молибденита в киплящем слое необходимо проводить при достаточно строгом соблюдении теплового ремима, так как температури начала спекания старка (550-600°С) и воспламенения концентратов (500°С) близки. Кроме того, скорость окисления зависит от отруктури оболсчек, образуемих твердыми продуктами реакция. При 400°С оболочка трехокиси молибдена на сульфиде достаточно твердая, при 500 — менее плетная и окисление идет по диффузионному механизму. При 600°С оболочка трехокиси молибдена рыхлая и скорость процесса определяется скоростью химической реакции. Поэтому температура слоя соотатляет 585-595°С. В промымленных вгрегатах о целью предупреждения оплавления обжиг вепут при температуре 550-575°С.

 1.3.Описание установки для обжига модиоденитовых концентратов в кипящем сисе.

Печь кинящего олоя (КС) для обжига молибденита несколько отличается от печей обжига других концентратов по конструкции, габаритам и масятабу производства. Если в цветной металлургии применяют печи КС о площадью пода 30-90 и² с к I ДЕ Уч

Tlo

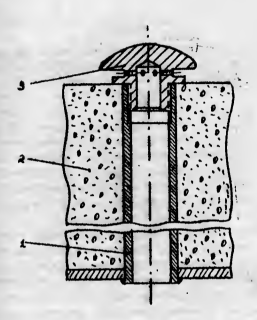


Рис. I.2 Устройотво сопла воздухораопределительной решетки .

I - патрубок; 2 - жароўпорный бетон;

3 - стемный компачок с отверстиями

производительностью 6-8 — $\frac{T}{1277760}$, то при обите молибленительность концентрата площаль пола 4-6, реже 10 м^2 , производительность 1,3-1,6 — $\frac{T}{1277760}$.

Схема установки для обжига молибленитовых концентратов

в КС приведена на рис. I.I.

ПЯС предстарляет собой шахту цилиндрического или прямоугольного сечения, выполненную из жароупорного бетона или футерованную шамотным кирпичом и заключенную в стальной кожух 9.

В нимней части шахти расположена воздухораспределительная решетка (подина) II, которая ягляется важным конструктивным элементом печи, так как должна обеспечивать равномерную подачу воздуха в поперечнем сечении печи при оравнительно небольшом сопротивлении его проходу /50-200 мм $//_2O$ /, предотвратить просыпание твердой фазы в пространство под подиной, иметь достаточную жаропрочность при рабочих температурах, быть достаточно простой в изготовлении.

В претной металлургии и промишленности редких металлов приняты поды с соплами. В печи для обжига молибденита под состоит из перфорированного стального листа с приваренными к нему трубками (ооплами), пространство между которыми залито жароупорным бетоном. В герхной часть сспел ввинчивают стальные грибовидные колпачки (рис. I.2), имеющие по 6-8 отверстий диаметром 2-4 мм для выхода воздуха. Диаметр верхней диаметр верхней части колпачка и расстояние между ее нижним срезом и плоскостью подины рассчитаны таким образом, чтобы при оседании материала на подину после прекращения подачи воздуха основание кснуса, образованного твердыми частинами, не достигало отверстий для выхода воздуха; этим предотвращается возможность просыпания материала под подину, т.е. обеся печивается ее беспровальность.

Конструкция сопел обуслоглирает равномерность подачи воздуха, т.е. г значительной степени определяет прецесо кипения, его аэродинамику, эффективность использования сжатого воздуха и стэпень виноса пили с обжиговими газами. Надежные теоретические расчеты конструкции сопел отсутствуют, поэтому сопла подбирают для каждого процесса, в зависимости от его технологических параметров и физических свойств обжигаемого материала. Применяемие сопла о горизонтальными отверстиями создают широкий и разветвленный поток воздушных струй. В то же время над соплами возникают обратные токи материала и ваза, вызнеающие ускоренный износ и разрушение головок, так как воздействие потока на них проходит под углом атаки около 25°. Разрушение головок возрастает с увеличением скорости дутья и температуры обжига. Общее число сопел устанавливают с такии расчетом, чтобы общая площадь так назнаемого живого сечения составляла 0,3-0,5% от общей площаля пода.

Узел загрузки концентрата (см. рис.І.І) состоит из цидиндрического бункера 7 (в конических бункерах молибденитовые концентраты зависают) с установленными под ним тарельчатым питателем 6. При вращении тарели лежащий на ней материал сбраснвается неподрижным ножом в кольцевой желоб, а из
последнего окребками, закрепленными на тарели, — в вигрузочную тачку. Далее концентрат через герметичный шлюзовой питатель 8, предотвращающий гыброо газов из печи, и запрузочную
трубу непрерыено подается непосредственно в кипящий слой.
Скорооть загрузки равна производительности тарельчатого питателя и определяется расстоянием между нижним срезом бункера и тарелью (устанавливается с помощью подвижной обечалки),
а также окоростью вращения тарели.

В нечах более высокой прсизводительности, например, для обжига цинковых или никелевых концентратов, концентрат поступает оначала в загрузочную камеру /форкамеру/, которая примикает к корпусу печи и является частью ее рабочего пространства.

На зарубежных заводах все большее распространение получарт скороотные денточные забрасыватели, которые позволяют разбрасывать шихту равномерно по порерхности кинящего слоя, это позволяет унучшить качество огарка и отказаться от форкамеры. Однако, увеличивается пылевынос. Его снижения можно достигнуть при загрузке шихты внутрь кипящего слоя.

. Консрукция загрузочного узла печей КС определяется с одной стороны необходимостью четкого регулирования количес-

БИБЛИОТЕКА Днепр. химпко-то ч тва загружаемого материала и слой, с другой его свойствами. При обжиге цинковых концентратов, полу наемых гидрометалиур-- гическим способом, и имеренх влажность 25-30%, пульпа с концентратом подается в печь КС самотеком.

Воздух в печь кинящего слоя полвется воздуходувками І, обеспечивающими давление не менее 2000 мм вод.ст.

Огарок из кипящего слоя непрерытно пересипаетоя через разгрузочное оттерстие, нижний край которого (порог вигруз-ки) располежен на урогне 1000-1500 ми над подиной, накапли-гается в бункере 12 и через герметичний питатель в периодически выгружается в контейнеры. При работе на гранулированном материале используется также периодическая выгрузка огарка через течку, расположенную непосредственно над подиной.

Запиление газы виходят из печи через отверстие, расположенное под сводом. Основная часть имли обычно удавливается циклонами ІО. Для глубокой очистки газов от тонких чаотиц имли, прошедших циклоны, могут использоваться аппараты
различного типа: сухие или мокрые электрофильтры или рукавные фильтры с рукавами из стеклоткани. По-видимому, целесообразно в тех случаях, когда общигаемий концентрат не содермит рения, устанавливать сухой электрофильтр или рукавний
фильтр; а при обжиге ренийсодержащих концентратов - мокрый
электрофильтр или, последовательно, сухой электрофильтр (или
рукавний) и мокрый электрофильтр. Очищенные газы вентилятором выбрасневотся в атмосферу.

Выносная топка 3 служит для разогрева кипящего слоя до рабочей температуры в период запуска. Топка работает под давлением; подаваемый в печь воздух нагреваетоя в ней с помещью форсунки 2 . работающей на жидком топливе или газе, до 600°. Выносная топка может отсутствовать. Тогда разогрев к кипящего слоя ооуществляется либо пламенем форсунок, устанавливаемых над слоем, либо с помощью электрических нагревателей, расположенных в пазах вмонтированных в кладку чугунных плит.

Устойчивая работа печи обеспечивается с помощью систем автоматического регулирования и контрольно-измерительных

приборов. Наиболее сложной и ответственной является система автсматического регулирования температуры обжига путем изменения скорости загрузки в печь концентрата. Эта сиотема состоит из установленной в кипящем олое термопары, пишущего потенциометра с реостатным датчиком, нелинейного регулятора, исполнительного механизма и двигателя поотоявного тока с неварномини возбуждением, являющегося приводом тарельчатого питателя. При повышении температуры в печи исполнительный механизм увеличивает силу тока в цепи возбуждения двигателя и одновременно уменьшает напряжение, подаваемое на якорь. что приводит к снижению числа оборотов тарели; при понижении температуры окорост вращения тарели увеличивается. Отношен ние максимальной скорости загрузки к минимальной равно 5. Отклонения температуры обрига от заданной не превышают +2,5 С. Автоматически поддерживаются постоянными раскод воздуха и разрежение под столом печи.

Кроме перечисленных регулируеных параметров, при работе печи контролируются давление воздуха под подивой, т.е. сопротивление кипящего слоя, падение котсрого свидстельствует о нарушении кипения, температура в надолоевой зоне печи, разрежение и температура в различних точках газового тракта. Вноота кипящего слоя определяется необходимым временем префивания материала в слое, качеством получаемого огарка, достижением максимальной производительности. Повышевие уровня кипящего олоя до 1,5-2,0 и способствует улучшению качества огарка за счет лучшего массобмена.

I.4. Режим обжига.

І.4.І.ОЭжиг негранужированного концентрата,

Важнейшими параметрами, определяющими возможность устойчивой работи печи КС и получения отарка хорошего качества, являются расход воздуха и температура.

При обжите в кипящем слое подаваемый в печь воздух выполняет две функции: го-первых, кислород воздуха ясляется основным реагентом при обжите, во-вторых, восходящий поток воздуха поддерживает твердые частицы во взветенном срстоянии. Максимальная (критическая) линейная окорооть псетдоожижения сипучих материалог Уме определяется, как правило, экспериментально из зависимости сопротивления слоя 4/ от ланейной скорости газогого потока, рассчитанной на полное сечение аппарата в зене слоя. При отсутствии экспериментальных данных критическая скорость может бить рассчитана по одной из иногочисленных формул, притеденных в литературе, например [5].

Минимальная линейная скорооть воздуха для псетдоожикения молибленитовых концентратов и промпродуктов составляет примерно 2 си/с при нермальных условиях; вто отвечает раскоду воздуха $72 \text{ м}^3/\text{m}^2\text{ч}$.

при повышении температури, визыварией увеличение видкооти воздуха, для перевода частиц во взешенное состояние оказывается достаточным меньший его расход: в условиях общега молибленитовых концентратов (температура 560°С) около 35 Ни³/и²ч. Однако при псетдоожижений полидисперсного материала и окорости газа, близкой к критической, может наблодаться сегрегация частиц — соедания наиболее крупных частиц на гоздухораспределительную решетку.

При непрерывной работе и чи КС сегрегация приводит к наконацению в ранне крупных частиц и, наконац, к прекредению ее кипения. Поэтому стабильная непрерывная работа везможна только при окоростях воздухе, значительно превышающих критическую. В то же время слишком большое увеличение скорости воздуха нежелательно, так как приводит к возрастанию пылеуноса. В соотретствии о этим максимальных расход воздуха при обжиге молиоденитовых концентратов обычно лежит в пределах 180-250 ни³/(м²ч), что в 1,5-2 раза превышает количество воздуха, теоретически необходимое для окисления сульшидов; пылеунос при этом составляет 25-45% от масси концентрата в зависимости от его гранулометрического состава.

температурный интервал, в котором возможен обжиг иолибденитовых концентратов в ПКС, ограничен снизу температурой возгорания концентрата в киплыем слое (500-515°С), а сверхутемпературой начала спекания огарка (500-590°С). Одбако длительная устойчивая работа печи КС обеопечивается лишь при температуре, не претимающей 560°С. Дело в том, что значительное количество тонких чаютиц компентрата вниосится из кипящей го слоя и онислается, витая над ним. Вследствие этого температура в наделоевой зоне висотой. І м примерно на 20°С превишает температуру в кипящем слое. Если температура обжига вниве чем 560-570°С на отенках печи в наделоевой зоне образувителя плотиме наросты из опекшихся окисленных частиц; куски этих наростов падарт в слои и накапливацтся на подине, нарушан кипение.

Температура общига сидьно влияет на качество получаемор го огарка: чем тние температура, тем беньше скорооть окисления молкоденита, а, следовательно, тем полнее при той же про- изводительности печи протекает обжиг. Поэтому рабочая темпе- ратура обжига близка к максимальной и составляет 555-560°С,

при описанних ражимах обжига производительность печи составляет 1200-1300 кг/сутки по стандартному концентрату, или 600-800 кг/сутки по старку, на I м² объема кипящего слоя, т.е. примерно 1000 кг/сутки по концентрату, или 450-650 кг/сутки по старку, на I м² пода при висоте олоя 1200-1300мм, а отепень окмеления молиблена в огарке - 95-98%.

Унесимая из кимищего слоя пиль окислена примерно на 40-50%. За время пребывания в надолостой всие печи (1-2 мин) степень окисления частиц пыли увеличивается незначительно (на 15-20%). В результате пыль содержит до 8-10% сульфидной серы (против 30-32% в стандартных монцентратах), что соответеттует степени описления 55-70%.

Система, состоящая на циклонов и сухого электрофильтра, обеспечивает коровез (около 99%) удетливание пыли, причем в циклонах оседает 83-90% пыли. Однаке, вследствие недостаточной степени описления выль требует дообжита в муфельных, врубчатых или иноговодовых печах; возграт пыли в печь КС без вредварительного укрупнения (грануляции) невозможев.

1.4.2 Общиг гранужированного концентрата

Этот обжит нозвожет оущественно ущученть показатели вожита в книжным одзе, так мак, во-нервых, обсонечивается возможность возврата на грануляцию и затем на досожиг в нечы

ДН

lo

КС неполно скиоленной пыли, вс-вторих, при работе на гранулах значительно возрастает произволительность печей. Кроме того, поледлется возножность обжитать в кипящем одое наиболее тонкие концентрати, которые без грануляции обжитать в печах КС не удается из-за слишком большого пелеуноса (при обжите сорокого концентрата до 70%) [4, с.44].

Грануляция осуществляется на чашегом грануляторе. В качеотее стязки используется бентонит (глина, обладающая хорошими вяжущими обойствами). Шихта для грануляции содержит 5-6% бентонита, I2-I6% годы, остальное — концентрат и оборотная пыль. На обжиг направляются гранулы крупноотью до 2 мм без предварительной сушки.

При переходе к обжигу гранулированного концентрата режим работи печей КС сильно изменяется. Гранули во много раз крупнее частиц исходного ксицентрата, и поэтому для их поеждосмижения требуется значительно большая скорость вседуха: иминиальная скорость псевдосмижения при нормальних условиях рагна 17,5 см/о (630 ${\rm hm}^3/{\rm m}^2{\rm q}$), а оптижльный расход воздуха при обжите в кипящем одое гранулированного комцентрата — 750 ${\rm hm}^3/{\rm m}^2{\rm q}$.

Гранулы обладают в поседосимистиюм состоянии гораздо большей кинетической внергией, чем частицы негранулированного огарка, что сидьно затрудняет образование в кинящем слое
их конгломератов. Благодаря этому гранулированный огарок в
печи КС не опекаетоя даже при темпаретуре 600-620°С. Пиль
при общите гранулированного концентрата, количество которой
ооставляет 35-40%, образуатся, в основном, в результата истирания обожженных гранул и содержит мало неокислившихоя оульфидов (степень окисления пыли в среднем 93%). Это устраняет
нерегрер в надслоевой эсне и повволяет полиять температуру
обжига до 580°. Более вноская рабочая температура обжига приволит к возрастанию скорости окисления оульфидов, и производительность нечи может быть уведичена без ухудшения качеотва
огарка. Выделяющийся при этом избыток тепла расходуется на
нагрев денольнительного количества воздуха.

хоти пилеуноо при обжите гранулированного концентрата. не уменьшается, выход материала, направляемого на обжит, воарастает. Причина жостоит в том, что частицы сульфидов, переходящие в пыль при разрушении или истирении нескиоленных гранул, значительно крупнее частиц, образующихся при истирании окислених гранул. В результате при оредней степени скисления пыли ~ 93% более крупная циклонная пыль (примерно 55-60% от общего количестве пыли) имеет степень окисления 90%, а тонкая пыль рукавного фильтра или электрофильтров (выход 40-45% ст общего количества пыли) - 98-99%, последняя направляется на выщелачивание вместе с огарком.

При оптимальных условиях обжига гранулированного материала (температура 580°, расход воздуха 750 ым³/м²ч) промизводительность печи по материалу, направляемому на выщелачивание (отепень окиоления 98%) ооставляет 1,7-2 т/м³сутки, что в 2-2,5 раза выше, чем при обжиге без предварительной грануляции [4, 0.45].

I.5 Раочет печи кипящего олоя

Цель расчета в общем случае состоит в том, чтобы при ваданных производительности и качества огарка (т.е. отепени окисления молибдена в огарке) и выбранных условиях обжига (обжиг о предварительной грануляцией или без нее, температура обжига) спределить размеры печи и расход воздуха.

Все исходные и спределяемие параметры связаны иежду собой. В оамом деле, для поддержания заданной температуры обкиге, приход тепла, отвечающий требуемой производительности
печи по концентрету, должен быть равен расходу тепла, а значительная часть тепла расходуется на нагрев поотупающего в
печь воздуха; это определяет взаимную овязь между производительностью печи и расходом воздуха. Произведительность печи
связана также о объемом кинящего олоя: если объем недостаточен, не удается получить огарок заданного качаства. И, наконеп, расход воздуха связан с площадью пода печи, поскольку
известен оптимальный расход воздуха на І м² площады пода при
обжите гранулированного ими негранулированного концентрата.

Это обусловивает строгую последовательность выполнения расчета и необходиность непользования определенных допущений с неследующи уточнением результатов расчета.

ния расчета, рассиотрена сущность каждого из его разделов.

1.5.1 Определение расхода воздуха

Раскод гоздука определяется из условия разенства прихода и раскода тепла при заденних производительности печи и температуре обжига. Распет включает оделующие эташи:

Расчет материальной продуктов обинга (отарок, пыль гази) и теоратический необходимо количество и соопиль гази) и теоратически необходимо количество роздуха. Исколним данным для расчета материального балакса, кроме произгодительности печи по мещентрату, являются иминческий и минералогический состав нещентрату; состав отарка, отвечающий заданной степени окисления; виход пыли и стапень ее окисления; Необходими такие данные с том, макая часть пыли окисления; Необходими такие данные с том, макая часть пыли окисления; виход пыли и стапень се окисления; необходими такие данные с том, макая часть пыли окисления; акких данных обично принимается, что в слее вигорает сери в два раза больше, чем в надолосвой зоне.

Расчет теплового баланса ки-

пящего слоя при теоретической расходе воздуха,

Исходинии данным для расчета теплового баланса в первур очередо служат результаты расчета материального баланса обжита при теоретическом расхода воздука. Статьями прихода в тепловом балансе являются:

физическое тепло исицентрата при температуре 20°C;

2) физическое тепло вознука при температуре 20°C;

 тепло горения соперканихся в концентрате флотореатентов (условно можно принять керсоин): в кинящем слое сгорает примерно 80% флотореатентов, остальное — в надслюется зоне.

 фрект при температуре обжита с учетом изменения тепловиокисления м. 5. — рекоменцуетоя расочитивать тепловиокисления м. 5. — рекоменцуетоя расочитивать тепловистановатуре обжита с учетом изменения тепловикооти с температурей;

Qr = Quest faco dr.

(1.18)

 Q_{eqq} — тепловой эффект реакции при стандартим условиях ($Q_{eqq} = -N_{eqq}$);

аСр — вигеоранческая сумна теплосикостей веществ учествующих в реакции (аСр и ₹ Ср поченитов " — Т Ср остоем.)

для остальних реакции можно эграничиться расчетом стан-

Раскод тепла виличест следуване статьм:

 тепло, уносимое продуктами общита (отарком, выдво и газами) при температуре кипищего слея;

2) потеря тенда через стенки нечи в зоне слок; поскольку размери нечи неязалогии, расчет потерь тепда через стенки невозможен. Пертому условно вржинивется, что они составлярт 3-5% от суммерного прихода тепла.

Раском тепла при теоретическом раскоде воздука значительно меньше, чем приход. Избиток тепла должен быть отведен путем подачи дополнятельного комичества говдука (оверк теоретически необходимого) которов определяетоя как отношение избитка тепла к разности теплосодержаний воздука при температуре обжита и 20°С. Часть тепла может отниматься телой, подажений в труби, установлениие в камишем слое. В втом слунае количество избиточного воздука спответственно уманьшаетси. Водооххаждающие устройства (сели они предусмотрени) колжин бить рассчитани.

Раскод воздука равен сумые теоретического и дополнительного количеств.

1.5.2 Определение размеров осчения печи.

Площадь пода печи рассчитывают, зная суммарный часогой объем воздухе и сптимальный или данного матермала удельный расход.

Если печь вмеет круглов сечение, определяют внутренний диаметр шахты непооредотвенно из наоцали пода. Если же сечение выс вахты примоугольное, задают отношение длины и ширины (обычно 2-3) и в дальнейшем уточняют их.

1.5.3 Определение внооты кипяшего одоя

Висота кипящего слоя находится как отношение объема ки-

пящего олоя к оечение печи. Объем книящего слоя должен бить доотаточным для получения заданной степени окисления молиблена в огарке, которая завиоит от времени пребивания материала в олое. Особенностью печей КС является интеноявное перемешивание материала. Вследствие этого вигружаемий материал (огарок) осотоит из частии, продолжительность пребивания которых в кипящем олое колеблетоя от нуля до промежутка времени, во много раз превишающего предолжительность полного окисления. При определении сбъема кипящего слоя иопользуется сотношение между произведительностью печи, объемом кипящего слоя, расстоянием от точки загрузки до точки вигрузки, температурой обжига и качеством огерка, учитывающее перемешивание частиц.

 $C_{NO} = C_{NO} mun + C_{NO} ucx \int_{-p}^{\infty} (T) F(T) dT$ (1.19)

где Смо - доля неокисленного молибдена в огарке; Смомим - доля неокисленного молибдена, оотардаяоя при данной температуре обжига при любой его продолжительности; доля наиболее распространенных концентратог и температуры 550-580°С Смомим = 0.0155;

Смо мех — доля неокисленного молиодена в материале, поступаршен на общиг, по отношению к концентрату (Смо мех = I при общиге концентрата и Смо мех < I при общиге гранулированной омеси концентрата и оборотной пыли)

р'(т)- плотность раопределения частиц огарка по продолжительности пребывания в печи, загноящая от прсизводительности печи, объема кипящего олоя, расотояния между точками загрузки и внгрузки, от крупности обжитаемых частиц и скорости воздуха;

 F(T) - функция убывания, жарактеризующая зависимооть содержания неокиоленного молибдена от продолжительности выдержки концентрата в условиях обинга; значение функции при продолжительности обинга определяетон выражением

здель $C_{HO}(\mathcal{C}_{C})$ — доля неокисленного молибдена от содержания
его в исходнем концентрате, остарцаяся после
обжита продолжительнос-

То - продолжительность обжита, после которой содержание неокисленного молиблена в огарке не уменьшаетоя:

функция F(T), представляющая собой один из вариантов описания кинетики обжига, определяется экспериментально на лабораторной модели кипящего олоя с периодической загрузкой порции материала.

Для стандартных молибденитовых концентратов (гранулированных или негранулированных), получены два варианта списания функций F(T) [6,7]:

$$F(\tau) = 1 - 5,85 \cdot 10^{3} \exp \left[2,16 \cdot 10^{4} \left(\frac{1}{845} - \frac{1}{\tau} \right) \right] \cdot \tau +$$

$$+ 9,37 \cdot 10^{5} \exp \left[2,70 \cdot 10^{4} \left(\frac{1}{845} - \frac{1}{\tau} \right) \right] \cdot \tau \cdot \tau^{2,25} -$$

$$- 1,24 \cdot \exp \left[0,54 \cdot 10^{4} \left(\frac{1}{843} - \frac{1}{\tau} \right) \right] \cdot \tau^{0,125} \cdot \tau +$$

$$+ 0,928 \cdot \exp \left[0,27 \cdot 10^{4} \left(\frac{1}{843} - \frac{1}{\tau} \right) \right] \cdot \tau^{0,125} \cdot 0 \leq \tau < \tau_{0} \quad (1,20)$$

$$W F(\tau) = \exp \left\{ -\tau^{0,775} \cdot 0,331 \cdot \exp \left[1,765 \cdot 10^{4} \right] \right\}$$

· (1.21)

где ~ продолжительность обжига, мин;

7 - температура обжига, К. Значения го определяются выражением:

$$T_0 = 30 \cdot exp[2,16 \cdot 10^4 (\frac{1}{7} - \frac{1}{843})], MUH$$
 (I.22)

функция р'(т) отражает закономерности перемешивания твердых частиц в кипящем слое. Пооксльку движение частиц жастическое, для описания перемешивания может быть испольвовано выражение, аналогичное уравнение диффузии:

$$\frac{\partial C}{\partial T} = \mathcal{Q} \frac{\partial^2 C}{\partial x^2}$$

где 9 - коэффициент перемешивания твердых чаотиц в кипящем олое;

x - расстояние от точки эвгрузки до точки выгрузки. Соответотвующее урагнение для $\rho'(z)$ [8, с. IO8] имеет вид: $\rho'(z) = \frac{R \cdot \omega}{1 + 2} \left[1 + 2 \sum_{i=1}^{\infty} (-i)^{2} \exp\left(-\frac{\pi^{2} \pi^{2} \Omega^{2}}{2}\right)\right]$, мих (I.23)

где w - скорость загрузки материала в олой в минуту; кг/мин:

 ν - объем материала кипящего олоя, u^3 ;.

 расотояние между точками загрузки и выгрузки (длина печи). см:

2 - коэффициент перемешивания, ом²/мин;

г - продолжительность процесса, мин;

коэффициент, учитывающий уменьшение маосы скисленных частиц по сравнению о исходными:
 к = 0,93 для концентрата и к = 0,8 для гра-

нул (масса уменьшается дополнительно вследо-

у - объемная маоса материала в кипящем слое: при обжиге гранулированного и негранулированного молибденитового концентрата у = 1000 кг/м³.

Коэффициент перемешивания зависит ст линейной скорости воздуха и размера частиц в кипящем олое; его можно рассчи-тать по формуле, вывеженной при обработке экспериментальных данных [9,10]:

где V - линейная скорость воздуха в кипящем слое (с учегом расширения газа при нагрене до температури слоя). см/с;

Уме – линейная скорость поетмоожижения при температуре обжига, см/с;

d - размер чаотиц, мм

При повышении температурн $V_{\kappa\rho}$ уменьшается голедствие возрастания вязкооти возлуха:

где м- динамическая вяэкооть газа; для воздуха [II]

$$M_{t} = \frac{595}{T + 122} \left(\frac{T}{273}\right)^{3/2}$$

Для смеои частиц разной крупности оредний (эквигалентний) диаметр расочитывается по формуле

где Δi - массовая доля частиц с размером di. Подставие в (I.19) выражение (I.23), описывающее p'(T)

и выполив преобразования, получии:

ДH

Hd

откуда при заданном максимальном содержания неокисленного молибдена в старке См. о зел.

Значение определенного интеграла в выражении (1.25) может быть найдено графическим методом. Однако, поскольку ругу оодержит сумму ряда, а формула (1.25) задана довольно громоздкими выражениями, вычисления оказываются трудоемкими. Значительно более эффективен расчет о помощью ЗВМ.

Следует откетить, что, если F(T) задана выражением (1.20), чиоленное интегрирование в уравнения (1.25) должно выполняться отрого до С, так как при С>С вычисляемие вначения отановятся отрицательными. Это ограничение отоутствует при использовании выражения (1,21): в качестве верхнего предела интегрирования может быть использовано любое значение С>С, в том числе и ...

1.5.4 Угочнение расхода воздуха

После определения размеров зоны кипящего слоя отановитоя возможным точный расчет потерь тепла через отены и уточнение расхода гоздуха.

тепловые потери чераз отенки рассчитываются по оделующей формуле [12] :

$$Q = \frac{t_r - t_s}{d_{an} \cdot F_{an} + \frac{5}{c_s} \frac{5i}{2i_s} + \frac{1}{c_{lmp} \cdot F_{lmp}}}, \quad (1.26)$$

где t, и t, - опответственно температуры газов в печи и окружающего воздуха, °C;

Би и Би - внутренняя и наружная поверхности кладки, и²;

 F_i - средняя поверхность осответствующего слоя,

б. - голщина соответотвующего олоя, и:

А: - коэффициент теплопроводности осответотвувшего слоя, ккал/(м ч град):

жин обращиент теплоотдачи, ккал/м² ч град Козффициент теплоотдачи от комуха печи к окружающему воздуху может быть рассчитан по следующей формуле [13]:

$$d_{Map} = \kappa \sqrt{t_{Map} - t_{8}} + \frac{4.96 \cdot E \left[\left(\frac{T_{Map}}{100} \right)^{4} - \left(\frac{T_{8}}{100} \right)^{4} \right]}{t_{Map} - t_{8}} , \quad (I.27)$$

где ε - степень черноти наружной поверхнооти кладки (или кожуха);

 κ - коэффициент, зависящий от расположения теплоотдаощей поверхности в пространстве (для горизонтальной, обращенной ениз, κ =1,4; для обращенной вверх κ =2,8; для вертикальной κ =2,2).

При $\pm n_{e,e} = 50-350^{\circ}$ С применима приближенная формула, преддеженная В.П.Линчевским [II.o.337]:

Коэффициент теплоотдачи от кипящего олоя к огенке очень ведик ($\sim e_{\rm eff} = 200-300$ ккал/($\rm m^2$ ч град), и температура гнутренцей поверхности стенки практически не отличается от температуры кипящего слоя. Поэтому формула(I.26) может онть упрощем на:

Расчет тепловых потерь значительно облегчает приведенная в работе [12] методика, в соответствии о которой м удельные тенловые потери определяются о помощью вспомогательных графиков и таблиц.

После определения потерь тепла через отенки и уточнения

расхода воздуха осотавляются сводные таблицы материального баланса обжига и теплового баланса зоги кипящего одоя.

1.5.5 Расчет материального и теплотого баланса надолостой вонн

В расчете материального баланса надолоевой вомы учитынастоя протекавший в пебольшой отепени процесс доскисления пыли игорение флотореатентов.

Приход тепла в надолостой зоне вкирчает одедуршие отв-

 тепло, вносимое газами и пылью, поступающими из слоя, имеющего температуру газа;

2) тепло сгорания флотореагентов (можно принять, что в наделоегой зоне огорает 20% содержащихся в концентрате флотореагентов от их количества в концентрате);

3) тепло окисления сульфидов пыли.

Статьи расхода тепла:

Тепло, уносимое газами и пилью при температуре отхо-

дящих газов;
2) Тепло, теряекое через стенки надоловной зоны (рассчитывается по средней температуре нежду температурой слоя и отходящих газов).

Вноота надолосвей зони принимается равной 3-6 м.

Для расчета теплового баланса необходино при известных размерах и футеровке печи определить температуру отходяних газов. Это можно оделать с помощью оледующего метода. Для друх условно выбранных температур отходяних газов расочитывается тепловой баланс наделоевой воны и определяется разность между приходом и расходом тепла; затем температура отходящих газов находится как такая температура, при которой приход и расход тепла одинаковы.

Кроме рассмотренного вние расчета проектируемой пачи, может представиться необходимым определить, как отразится на показателях работы действурщей печи КС изменение режима обжига (например, введение гренуляции, увеличение или уменьшение температуры облига, внесты слоя и т.д.). Полобный расчет
вначительно проще: он выполняется в такой последовательности:

А. При переменной кинетике сожига (обжиг нового гида концентрата, изменение температуры) и известных размерах кипящего слоя из выражения

$$W = \frac{\chi(C_{N.0.20A} - C_{N.0.000N}) \cdot V}{k \cdot C_{N.0.000N} \int_{0.000N}^{\infty} [1 + 2 \frac{\Sigma}{L^2} (-1)^n \exp(-\frac{n^2 N^2 D^2}{L^2})] F(T) dT}$$
 (1.28)

определяют предельную произвожительность печи, при которой още обеспечивается заданное качество огарка. Если кинетика обжита осталась прежней, а изменилась лишь высота слоя (путем изменения потока выгрузки), вместо вычислений по уравнению (1.28) можно теспользоваться вытексовыей из него пропоршинональной зависимостью между и г :

$$\frac{\omega_1}{\omega_2} = \frac{v_1}{v_2} .$$

OTRYIA

$$w_2 = w_4 \cdot \frac{v_5}{v_5} \tag{I.29}$$

- Б. Раосчитывают материальный и тепловой баланс зоны кипящего олоя при новых преизводительности и температуре обжита или высоте слоя и спределяют расход гоздуха. Очетидно, у что потери тепла через отенки в этом случае могут быть рас-
- В. Сравнивают полученний расход воздуха с оптимальным для обжигаемого материала (концентрат, гранулы). Поскольку изменение режима, как правило, вродитоя о целью увеличения произродительности печи, то воени расход воздуха должен быть больше прежнего. Если отклонение не превышает 50%, работа при новом расходе воздуха бозможна. Если же требуемий расход воздуха слишком велии, то необходимо либо предусмотреть во-жиное бхлажиение для съема части текла, либо уменьшить про-изводительность печи по оравнению с максимальной. В последнем олучае должна быть рассчитана производительность, отге-чарщая тепловому баламоу при приемлемом расходе воздуха.

Библиографический описок (к разделу I)

- Диомидовский Д.А., Металлургические печи, М., Металлургия, 1973.
- 2. Кипящий слой в претной металаургии, N., "Металаургия," 1978, 280o.
- 3. Зеликман А.Н., Неерсон Г.А., Металлургия редких металлов, М., Металлургия, 1973, 607 с.
- 4. Зеликман А.Н. Молиблен. М., "Металлургия", 1970, 440 с.
- 5. Гельперин Н.И., Айнитейн В.Г., Краша В.Б. Ооновы техники псевхоожижения. Ч., "Химия", 1967, 664 о.
- 6. Зеликман А.Н., Всльдман Г.М. "Известия вузов, цветная металлургия", 1968, №4, с.71
- 7. Вольдиан Г.М. -"Известия вузов. Цветная металлургия", 1973, №6, с.91
- 8. Вольдман Г.М., Зеликман А.Н. "Известия вузов. Цветная металлургия", 1969, №2, с.108
- 9. Вольдман Г.М., Зеликман А.Н., Тумин Н.А. "Известия вузов. Цветная металлургия", 1966, №6, с.36
- 10. Вольдман Г.М., Зеликман А.Н. "Известия вузов. Цтетная металлургия", 1969, №3, с.110
- II. Касаткин А.Г. "Основные процессы и аппараты химической технологии", изд.7, М., Госхимиздат, 1960, 829 с.
- Китаев Б.И. и др. "Теплотехнические расчеты металлургических печей", М.. "Металлургия", 1970, 528 с.
- Михайленко А.Я., Крапухин В.В. "Печи претной металлургии", М., Металлургиздат, 1959, 464 с.
- 14. Верятин У.Д. и вр. Термодинамические свойотва неорганических веществ. И., Атомиздат; 1965, 460 о.
- 15. Карапетьянц М.Х., Карапетьянц М.Л. Основные термодинамические конотанты неоргенических и органических веществ. "Химия", М., 1968, 470 с.

2 хлорный метод переработки редкозлементного онръя и его анпаратурное оформление

2.1. Общие оведения

В СССР методы хлорирования успешно внедрени в промниденность: клорирование титановых шлаков, переработка допаритовых концентратов, цирконовых концентратов, ванадийсодержащих шлаков, материалов, содержащих германий, кремний, берилций. В ближайшем будущем методы хлорирования будут применять в металдургии тольфрамас молиблена, олова, редких платиновых металлов и др.

Емрокое развитие методов хлормрования в технологии редких и расовлених элементов объясняется несколькими соновными причинами:

При хлорировании комплексного редковленентого сырья прокоходит грубое разделение на фракции компонентов сырья ума на отадии вокрытия, что существенно облегчает дальнейщую переработку.

Этин метомом получают продукты в форме, удобной для вальнейного их разделении и очистки.

Хдорирование поэволяет организовать технологический произсе как напрерывное производство с применением аппаратов больной сдиничной мощности.

Сочетание в однем производстве отадий хлорирования и дельнайшего моталлеовринческого получения исталла поволяет создать технологическую схему, обеспечиванную минимельное поличество предвих выбресов в екружающую среду.

Процесс хлорирования отличают высокие окорости взаимодействия хлорирусмого натериала с хлорирующии агентом, что обеспечивает большую производительность оборудования при полном устоянии хлора.

Проиншленное хлорирогание тите неодержаних материалог с желью получения четиреххнористого титана развигается в трех жеправления:

- хиорирование брикетированной, гранулированной или оничей шихты в пахтных хиораторах непрерыв-

- хлорирование сыпучей шихты в расплаве хлоридов щелочных и щелочноземельных элементов;
- хлорирование в кипящем слое.

В настоящее время промишленно освеени два первых метода, и торые и будут рассмолрены более подробно.

2.2 физико-химические основы процес

2.2. І Тернодинамика процесса

Термолинамические ооновы металлургических процессов, частности, процессов хлорирования, подробно рассмотрены в рестах 1,2.

Вероятность протекания того или иного процесса определяются внаком и абсолотной величиной отвечающего ему изменния энергии Гиббса (ΔG_T), рассчитанного для температуры процесса:

$$\Delta G_{r}^{o} = \Delta H_{r}^{o} - T_{\Delta} S_{r}^{o};$$

$$\Delta H_{r}^{o} = \Delta H_{r98}^{o} + \int_{\Delta} C_{p} dT;$$

$$290,16$$

$$\Delta S_{r}^{o} = \Delta S_{298}^{o} + \int_{T} \Delta G_{r} dT.$$

Для выполнения расчетов несбходимо иметь оледующие да ные: отандартные энтальнии образования (ΔM_{22}) и энтропи (ΔS_{22}) всех исходных веществ и процуктов реакции, а так темнературные зависимости теплоемкости всех веществ, участ вущих в реакции. Если $\Delta G_r < O$, протеквние реакции в ну ном направлении тем более вероятно, чем больше абоолютная ведичина изменения знергии Гиббса. Если реличина $\Delta G_r > O$, в значит, что выход продукта мал; реакция может быть сдвину в нужную оторому удалением продуктов.

В первом приближении поотупарний на клорирование редв

низмическая оценка реакция хлорирования

1 1 1

			,,,,,	
Deskitax		4 67,"	a Gr, man/wass	
· ·	1002	3coog	1006	1000I
1/5 To. Or + C/5 = 2/5 Ta C/5 + 1/5 B	84°61	17,23	15,06	12,75
1/5 NR 0-+1/ = 2/4/8 C/4 + 1/4 O.	18,98	17,12	15, 39	13,70
11. NR 0. + Cl. = 2/2 1/80Cls + 1/2 Ch	10,5	15,27	11,69	7,11
13 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12	14,07	. I2,33	10,68	00°6
102 + C/2 = 1/2 11 C/4 + 72 02	23,68	22,27	20,25	19,41
1/2 5/02 + 6/2 = 1/2 5/54 + 1/2 6/	33,38	21,58	19,20	16,94
1/3 Alz 03+0/2 = 1/2 Alz CAS 1/2 CAS	- 7.85	- I2,24	- 16.39	- 20,81
1/3 62 03 + 61/2 = 12 62 64 75 62	- 30,63	- 29,71	- 28,78	+6,75 -
No + C/2 = Me C/2 + 5% C.	- 17,6	- 13,94	- 20,23	•
No.0+C/2 = 2 No. 0+ 1/2 0.	- 95,4I	- 95,27	- 95,17	- 95,06
ł				

элементный материал /титаноодержащие шлаки, лопаритовый концентрат и г.д./ можно рассматривать как сумму соответствующих окиолов, независимо взаимодействующих о клорирующии агентом по реакции типа

Величины изменения энергии Гиббов (в ккад/моль) при реакциях хлорирования ооновних окиоленных компонентов редкометального онрыя, полученные к.т.н. А.А.Мальцевни, приведени в табл.(I). Как видно, даже при ІООО К для основних компонентов величиви $\Delta G_{noco} > 0$, что свидетельотвует о малом равновесном осдержавии соответствующего хлориха в газовой фаве.

Реакции хлорирования окислов металлов, имеющие положительное значение ΔG_T могут легко осуществляться в присутствии всествновителя — углерода. Влияние восотановителя в процесое хлорирования окисла в конечном итоге ободится к овязыванию вневобождающегося кислорода. Эффективнооть акцептора кислорода характеризуется ΔG_T (ккал/моль) реакции взаимодействия его о кислородом, которые по данным [1], приведены в табл. 2.2.

Таблица 2.2

A Gr реакций взаимодействия вооотановителя о киолородом

Реакция	500°C	IOOO G
C + 0,502 = 50	- 43,I	- 53,67
0,50+0,502 = 0,6002	- 47.27	- 47,34
CO + 0,502 = CO2	- 51,43	- 41,00

Возможность эффективного клорирования окисных редкометальных материалов в приоутствии углерода по реакции

подтверждается данными А.А. Мальцева, приведенными в табл. 2.3(ккал/моль).

Возможнооть пролишленной реализации процесса хлорирования

таолица 2.3 динамическая оценка реакций хлорирования в присутствии

резнич		\$ GT, KI	& GT, KKON/MONS	
Loovehan	700°K	BOO'R	3000 K	TOOOL
45 Taz 05 + 4/2 C+ C12 = 2/5 TO C15 + 1/2 CO2	-28,97	-3I, I6	-33,36	-35,56
11/5 NB205 + 1/2 C+ C12 = 2/5 NBC15 + 1/2 CO2	-28,42	-30,09	-31,72	-33,24
1/3 N6.05 + 1/2 C+ C12 = 2/5 N8 OC13 + 1/2 CO2	-28,35	-34,II	-36,34	-42,53
127:02 + 12C+C12 = 1/2 Ti Clu+ 1/2 CO2	940,46	-43,35	-46,25	61'64-
1/2 Sidz + 42C+012 = 1/2 SiCl4 + 42 CO2	-25,80	-27,4I	-29,I5	-30, 19
1/3 A1203+ 1/2 C + C12 = 43 A12016+ 1/2 CO2	-22,60	-24,50	-26,83	-28,84
13 Fez 03 + 1/2C + 0/2 = 1/3 Fez 0/6 + 1/2 CO2	45,65	-61,98	-54;20	-56,23
COO + 1/2 C' + C/2 = COC12 + 1/2 CO2	-77,72	-76,86	-76,00	-75,II
MgO+1/2C+012=119C12+1/2C02	48,2I	-46,92	-45,93	ι
No20+1/20+012 = 2NOCI+ 1/2002	-I3I,I3	-I30,47	-I29,83	-129,57

определяется термоденамической вероятностыю с учетом данных о кинетике процесса.

При хлорировании окислов газообразным хлором в присутствии углеродсодержащих восстановителей в газовой фазе кроме СО2 образуются и другие соединения, в частности СО и СОС/2 равновесное содержание компонентов газовой фазы может онть рассчитано по константам равновесия реакций. Результаты расчетов по данным [1] пригедены в табл.2.4, причем равновесные парциальные давления компонентов парогазовой смеси (ПГС) при хлорировании ТО2 хлором в присутствии углеродсодержанего восстановителя получены при

Парциальные давления компонентов ПГС (атм)

Темпера-	Pco	Ao,	Pacia	Proces	Pch .
rypa, C	5,4 10-3	0.435	0,500	2,3 10-8	1,38 10-7
400	0,175		0,455	5.7 10-7	1,47 10-5
600		0,047	0.353	4.9 10-7	7,4 10-5
. 800	0,662	0,0027		9,9 10-6	1,12 10-4

Как видно из приведенных данных, хлорирование оксида титана возможно по следующим основным реакциям:

$$4/2 \ TiO_2 + 1/2 C + C/2 = 1/2 \ TiCl_4 + 1/2 CO_2$$
 (2.1)

При сравнительно низких температурах (700-750°С), которы отвечают пренессу хлорирования в солетом расплаве, преобладает реакция (2.1), востановитель иопользуется наисолее полно, отношение со: со, в отходящих газах соотавляет 1: 25-30. При более выоских температурах, реализурцихся в их непрерывного действия, преобладает реакция (2.2) и соот-

ношение со:со, резко падает.

Содержание компонентов в расплаве и в парогазовых смесях /ПГС/ может значительно огличаться от рассчитанного равновесного содержания.

2.2.2 Механизм и кинетика процесса

Основные реакции хлорирования вне зависимости от того, протекают ли они в расплаве оолей (2.1) или в шахтном хлораторе с брикетированной или гранулированной шихтой (2.2) идут в фазах твердое-газ с тепловым эффектом, величина которсто зависит от термодинамических характериотик реагирующих компомнентов. Определяющим фактером претекания реакции и теплообмена является величина активной поверхности контакта фаз для увеличения которой брикетированную или гранулированную шихту коксурт, а при хлорировании в расплаве солей величина активной поверхности практически равна геометрической поверхности частиц, поэтому в хлоратор шихта подается измельченной.

Каждый из методов хлорирогания имеет особенности кинетики и механизма протекания реакций.

В случае клорирования брикетированной шихты предложено несколько вариантов механизма реакций. По одним данным, вначале проиоходит реакция

a sarem

По другим данним, хлорирование проиоходит по охеме

а затем ниэшие окислы взаимодействуют о хлором по реакции

Предполагают также, что хлорирование двускиси титана осуществляется фоогеном, образующимся при вваимодействии хлора с окисью углерода в присутствии угля:

$$CO + Cl_2 = COCl_2$$

 $TiO_2 + 2COCl_2 = TiCl_4 + 2CO_2$
 $CO_2 + C = 2CO$

Авторы ряда работ полагают, что на промежуточной стации взаимодействия образуются радикалы, молекулы которых оодержат кислород, и при этои в процессе непосрадотвенного контакта между частицами двускнои титана и угля происходит хлорирование.

К настоящему вранени заможее детально изучена кинетика хиорирования брикетированных титаноодержащих материалов с нефтеколсом [1]. Риявлено влияние температуры на механизм реалими в объеме брикетов, переход реалими из кинетической области в диффузионную, закономерности перемещемия фронта реалими клорирования втлубь брикета. Полазано существеннос влияние образующегося в результате реалими инертного слоя, преинтствующего пронижновение хлора в поверхности брикета и симарщего скерость хлорирования. Из данных по кинетике хлорирования единичных брикетов рассчитана висота зоны реалими в махтном хлорагоре и выведено уравнение для ее определения:

$$H = q37 \cdot V \cdot T$$
, cm (2.3)

где У - окорость деймения неходина брике гов, си/с;

 продолжительность подного клорирогания единичного, брикета, определжения дабораторными исследоганияим. с:

ЕСЯМ при клорировании титансодержащей шихти из нахтиот слоя (к поверхности клорируеного брикета и в межбрикетное пространство) полностью удалиется непроклорированный остаток, то висоту зони режини можно рассчитивать по формуле:

При клорировании в расплаве неременнание твердых часгиц и пувирьков газа в жидкой фазе бливие к идеальному. Хлорирование в жидкой фазе резко улучшает массо- и теплообием в реакторе, обеспечивает равномерность движении парогазового петека, исключает возможность опекания хлорируемых частиц и тем самим способствует интенсификации процесса.

Расплавление соли шелочних и шелочноземельных металлов играют весьма важную роль и процессе — они служат носителем твердой шихти и обестечивают газораспределение хлора. При 650° С расгворимость C_{2} , CO и CO_{2} в расплаве мала и совтавляет величины 7—4 10^{-1} мол/х [1]. Поэтому возможно, что клор реагирует с компонентами вихти вепосредственно из газовой фази, т.е. из пузирьког разе.

Важной характеристикой пригодности расплава как спеды для хлорирования является "растворимость" в нем твердых уча— и отников реакции: интенсивность реакций хлорирования симбатна "раствориности" хлорируюмого минерала или окисла. Взаимодей— отвие расплава с окислом протекает по-разному: он может бить нейтральным растворителем, а может химически взаимодейство— тать с растворенным веществом. Однако во воех олучаях наличие хлоридов опоссествует соляблению связей Ме-О, что, в кснечной очете, облегчает хлорирование окисла или минерала.

Хлерирование в расплаве в присутствии твердого воостановителя лимитируется, видимо, процесовии [1]:

$$\begin{split} &2 Ti O_{2}(p-p) + C O(p-p) = Ti_{2} O_{2}(p-p) + C O_{2}(p-p) \\ & C O_{2}(p-p) + C O_{1} = 2 C O(p-p) \end{split}$$

В отличие от хлорирования брикстированного материала вторая протекает в расплаве значительно медленнее и потому необхоамио введение избыточного, против стехнометрии, количества углерода. Стадией собственного хлорирования процесо не лимитируется, что может быть объяснено растворимостью хлора, бодее высокой, чем растворимость окислов углерода. 2:3 Принципиальные аппаратурно-технологические схемы хлорирогания и конденовции редкоэлементного сырья

2.3.1 Шахтиме электрические печи

В промышленной практике СССР, Японии и СПА в течение длительного времени /1954-1977 г.г./ для производства четы-реххлористого титана применяли шахтные электрические печи /ШЭП/ периодического действия (рио.2.1).

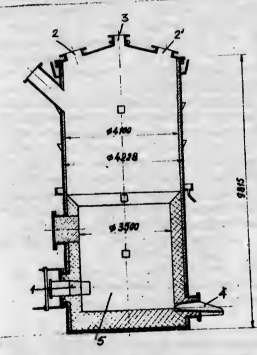


Рис. 2.1

Нахтная электрическая печь периодического действия

1 — электрод; 2 — выход ПГС; 3 — устройство и загруз ки брикстов; 4 — устройство периодической выгрузки расплата; 5 — графитовая насадка

шэп представляет собой шахту цилиндрической конфигурации, стальной кожух которой футерован специальным ниэкосортны ванотным кирпичом. По карактеру работы печь по высоте делится на две зоны: верхняя зона - реакционное пространство, куда загружается брикетированная шихта, и нижняя зона - графитовая насадка, которая служит для разогрега хлора /хлор-воздушной смеси/ и накопления расплагленных хлоридов. Зона насадки снабжена фурменным поясом и одним-двумя рядами электродов. Свод печи сборудуется горловиной для установки питателя, отверстиями для ствода ИГС взрывными и технологическими люками. Устройство для подвода клора должно обеспечивать рагномерное распределение его по сечению II3II, а загрузочный узелбесперебойную подачу брикетов в реактор и надежную герметизацию. По данным [3], одна из конструкций ШЭП характеризовалась следурщими показателями: производительность 26,4 т/сугки по концентрату при площади сечения IC м2 и уровне вихты 4 м. Общая высота печи - IO м, циаметр - 4,6 м. Температуры: в зоне реакими 850°, ПТС - 500-600°, расплава - 800-850°.

Меследования физико-химических параметров хлорировавия орикетов в ШЭП ноказали, что процесс лимитируется не химической кинетикой, а массспереносом реагентов, чрезвичайно затрудненным неоовершенством конотруктивного оформления процесса [4,5]. Главные недоотатки конструкции ШЭП: большая насадочная зона, которая не позволяет организовать непрерывную выгрузку непрохлорированного остатка; заполнение печи непромитирурованными остатками делает процесс неуправляемым, газораспределение нестадильным, уменьшает полезный объем аппарата, что в конечном итоге приводит к частым остановкам ШЭП для чистки; в процессе создаются условия для неконтролируемых проскоков хлора и потерь титана из-за механического экранированным остатком.

Эти недоотатки определили необходимооть поиска более объершенных инженерных решений для аппаратурного оформления технологии хлорирования брикетированных и гранулированных титечнологии материалов. В настоящее время шэп заменены более эффективным шахтным хлоратором непрерывного действия [1,3,6].

2.3.2 **Шахтине хлораторы** непрерывного дейотвия /ШХ/

В настоящем разделе рассматриваются только переделы клорирования сирья и конденсации ПГС. Вопросы очистки и выделения ценных компонентов, комплеконооти использования сирья, утилизации отходов и охраны окружающей среды, т.е. полные технологические охеми и их аппаратурное оформление не являются предметом настсящего пособия. Указанные вопросы расомотрены в ряде монографий [1,3,5-7].

В стделение хлорирования поступают брикеты (табл.2.5); хлорирование ведут газообразным хлором, содержащим 81,1% c_2 , 4.86% c_2 и 14.04% c_2 .

Таблица 2.5

Соотав исходных брикетов

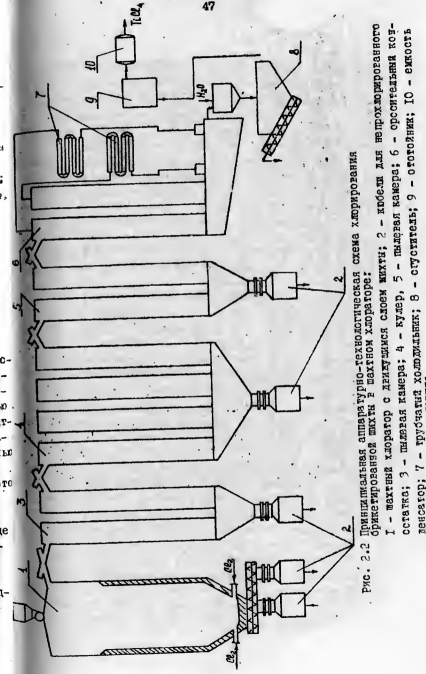
Элемент	Содержание,	%	Элемент	Содержание, %
Ti	38,7		Ca	0,14
C	27,3	٠	V	0,1
Fe	2,6		NB	0,067
Al	1,87		Ta	0,0045

Процесс производства четиреххлористого титана в Шх состоит из следующих основных переделов: хлорирование; конденсация, очистка технического четиреххлориотого титана от железа, алрииния, ванадия, растворенного хлора и т.ж. С цедью повышения комплексности использования опрыя осда же относятся переделы получения треххлористого титана и получения ванадия.

Процесс клорирования протекает с выделениам тепла, кото рое расходуется на нагрев образующихся продуктов реакции.

Почти все продукты реакций при температуре процесса /800-ICOO^OC/ находятся в газообразном сестоянии; при выходе из хлератора они унсеят с собой тепло, выделяршееся в процессе. Таким образом, закача отвела тепла сводится в этом случае к задаче отвела продуктое реакций.

Принимпиальная аппаратурно-технологическая схема пред-



Загруженная в клоратор /I/ титансодержащая шихта движетоя вниз и постепенно нагревается током выходящих газов. Физикскимические превращения (состав продуктов взаимодействия) и скорость протеквния пооцесса хлорирования определяются характером движения шихты и газов, который, в свою очередь, зависит от распределения шихты по сечению хлоратора.

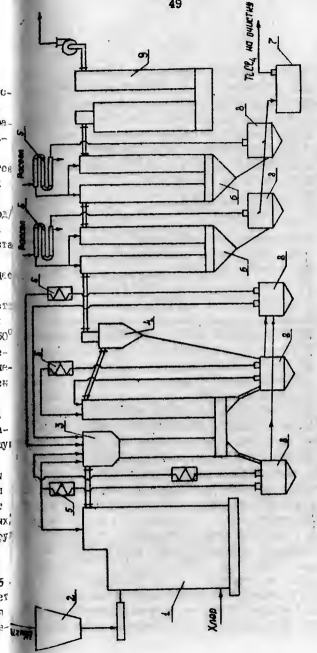
Процеос хлорирования шихти в хлораторе распространяется снизу вверх и продолжается до полного сгорания хлорируемых компонентов брикета. Некоторые примеси не хлорируются или хлорируются не полноотыр /кварц, корунд, избыточный углерод/ и вместе с высококиняцими хлоридами кальция, магния и т.д. образуют непрохлорированный остаток. Непрохлорированный остаток выгружается в кибели 2 и после рассева на фракции возвращается на дохлорирование или поступает в начало процес са на рудно-термическую плавку.

Полученная парогазовая смесь /ПГС/ проходит через систму конденсации, состоящую из ряда теплообменных анпаратов: первой пылевой камеры 3 с температурой на выходе 350-450° С, кулера 4 с температурой на выходе 200°С и второй пылевой камеры 5, в которых происходит охлаждение ПГС, отделение высокониплых хлоридов от низкониплых, а также ссаждение частиц шлака и углерова, уносимых из хлоратора ПГС.

Осажденене хлориды кальция, магния, марганца, ниобия, тантала и др. непрерывно выгодятся из геплообменных аппаратов в крбели } и затем поступлют в отвал или на дальнейшут переработку.

Основании недостатками описанной виже "сухой" системы конценсации являются: во-первых, образование плотного слоя гарниссажа на холодных стенках аппаратов, что препятотвует теплосьему и снижает производительность процесса; во-вторых многостадийность; в-третьих, получение массы продуктов, тругно поддаршихся дальнейшей перерасотке или утилизации.

Конденсация четыреххлористого титана и доулагливание твердых хлоридов происходит в органтельном конденсаторе б Пульпа, образовавшаяся в оросительном конденсаторе, стекает в бак с погружным насосом, о помощью которого пропускается через миоготрубный холодильник /"труба в трубе"/ 7 и возграни



Причититальная аппарагурно-гехнологическая схема хлорирования с расплавом солей xxoperope неорикетированной 2.3

; 4 - каплеотделитель; санитарный скру-5dep;

опосительный скруббер;

OY BRED:

конденсатор;

погружным насосом

холодильник;

x. Moparop;

вращаетоя в оросительные конденсаторы для орошения ПГС.

Избыток четыреххлориотого титана из бака орооительного конденсатора проходит через емкость, в которую подаетоя водний раствор поваренной соли для очиотки от хлорида алиминия, и затем отекает в сгуотитель: 8. Верхний осветленный олой огустителя предотавляет ообой четыреххлористый титан, который после дополнительного отстаивания в баке 9, поотупает в танк 10 откуда подаетоя на очистку.

2.3.3 Хлорирование титаноодержащего сырья в расплаве хлористых солей

В качестве титансодержащего сырья используется титановый шлак (табл. 2.6), полученный при восстановительной плавке ильменита в рудно-термических печах.

Таблица 2.6 Состав титаневого шлака

Компонент	Содержание,	%	Компонент	Содержание, %
T; O,	85		CaO	2-3
FeD	. 4		MgO	2-4
Alz O3	1-4.8		MnO	0,9
SiOz	3		V2 05	0.26

Принциплальная схема процесса хлорирования приведена на рис. 2.5. Титансодержащую шихту, представляющую собой омеоь тонксизмельченного титанового шлака, восстановителя, повареной соли, из расходного бункера 2 шнековые питатели подавт в хлоратор I, который представляет ообой закрытую прямоугольную шахту. Внутри хлоратор выложен шамотным кирпичем. Шихта подается на зеркало расплава; хлор через фурмы поступает в нижнюю часть хлоратора.

Образующаяся в процессе хлорирования ПГС, с температуров 530-540°С, содержащая летучие хлориды, оксохлориды и неконденсируемые газы / СО, СО2, СОС12, Сх С14 и т.д./поступает в ороонтельный окруббер 3, где благодаря контакту газ-жидкооть происходит частичная комденсация ПС14, хлоридов алримения и мелеза (П), а так же умарлирание трердих частиц / ПО2, \$.02, коко, и т.д./, внесенных из хло-

ратора газовым потском. При этом образуется пульна с содерпанием твердого 150-200 г/л, а температура ШС падает до 78 С. Полученная пульна из баков 8 вновь возгращается в начало

Охлажденная до ~80°С и очищенная от примесей ПГС подастся через каплеотделитель в два последовательно расположениих оросительных конденсатора 6. где конденсирующийся теграхлорид титана собирается в баках, оборудованных погружчими насосами 8. Температура в первом конденсаторе 20°С и 5°С во втором. Для поддержания указанного температурного режима часть 7°С/4 поступает из баков 5 через холодильники чила "труба-в грубе", охлаждаемие в первом олучае водой, а порида титана собирают в емкость 7, откуда он подается на планешую очнотку, несконденсировавваяоя часть ПГС после очистки в санитарном скруббере 9 удаляется.

Описанная выше "мокрая" система конденсации имеет некоторые преимущества перед "сухой" или комбинированными систенами конденсации. В случае "мокрой" системы конденсации:

- соразувиаяся в оросительном конценсаторе пульпа может бить возгращена в начало процесса, что в целом повышает октозное извлечение основного металла;
- реализуется устойчивая рабета в широком диапазоне производительности клоратора;
- 3) создаются удучеснике условия массо- и теплосомена;
- 4) создавтоя улучесные условия труда.

Применение "монрой" системы конденовции при расоте с мепрерывного действия затруднено из-за высокой \$200 - 200°С против 540°С при клорировании в расплаве температуры вто на выхода из клоратора.

2.3.4 Клорирование допаритовых концентратов в расилаве хлористых оолей

Принципиальные основы технологии переработки лопаритоных концентратов истодои хлорирования были разработаны в 1935 - 40 гг. Г.Г.Уразовым, И.С.Морозовым, а также Т.А.Гвоз-

Состав допаритового концентрата

	Coronvolue: \$	Компонент	Содержание, %
FORMORERI	Содержание, % 35-40	CoO	5-8
7: O2	7,5-9,0	May 0	7-9
MS205	0,4-0,62	K, O	0,2
100	28-32.5	F0 03	0,8-2,0
Z N , O,		A1, 0,	0,7-165
THO X	0,4-0,57	Sro	1,2-2,0
\$102	P. M. Ned, Son, Eu	PADE	0,1-0,3

. S: переходят в парогазовую смесь, где также присутствуют со. . Со. . со. . а хлориды РЗЗ, Св. . М. . И и др. остартся в плаве хлоридов РЗЗ.

Расплав клоридов РЗЭ фильтруется через фильтрующую перегородку, представляющую собой двойную стенку из наистолого инрима с коксовой засинкой. Очищенный от кокса, допарита и других твердых примесей расплав поступает в миксер-копильник

Расплан из кепильника периодически сливается через верции метму. В одучае вихода фильтрующей стенки из строя, а нем же ваковления больних количеств твердых примесей /в соцение жеоратора.

температура раскивна в комильнике поддерживается в препелам 650-850° с пеновые электрообограза.

Парогазовая онесь выводится из клоратора черев цилинарилоскур камерт предварительного оклаждения 2, консрхностар 12,5 и². Понерхность конери окландается за счет оренетия водой. Измутри намера фунсрована кирличем.

Ормогой оросительный фильтр СОФ (4) преднавначен для описаки нарогазовой смеси от хлоридов № , Fe , 7%, РЭЭ, тверных смислов № К и выди повщентрата и коиса, уносимой из хлорагорас парогазовая смесь очивается при прохождания через слой насадки из графителых колоц, оронаемой расплавом (№ К)С! или отрасотанным влектролитом магниевого произ-

девой [8,9]. Однако, промишленная реализация метода осуществлена лишь в последнее цесятилетие. Столь длительное оороение связано с большой слежностью и комплеконостью перерабативаемого сирья (табл. 2.7), значительными трудностями в аппаратурном оформлении процесса. Дейотвительно, в случае организации непрерывного процесса, т.е. использования метода клорирования в расплаве хлористых солей, конструкция основного аппарата — хлоратора — должна обеспечивать тозможность емделення из расплава сумми хлоридов РЗЭ (очи при температурах процесса обладают низким давлением пара и нелетучя), а из ПГС селктивное выделение хлорпроизродных виобия, тамтала и тетраллорида титана. Это принципиально отлячает конструкцию солегого хлоратора для хлорирования титановых шлаков от хлоратора для хлорирования концентратов.

Более сложным в этом случае является и процесс конденсации ПГС. Эффективность воей системы конденсации ПГС во иногом спределяется необходимостью предварительного количественного выделения из нее хлоридов железа /Ш/ и аламиния, так как их температура кипения /сублимации для м/С/3 / достаточно близки к температурам кипения мСС(м-мВ, ть) и мВСС(3).

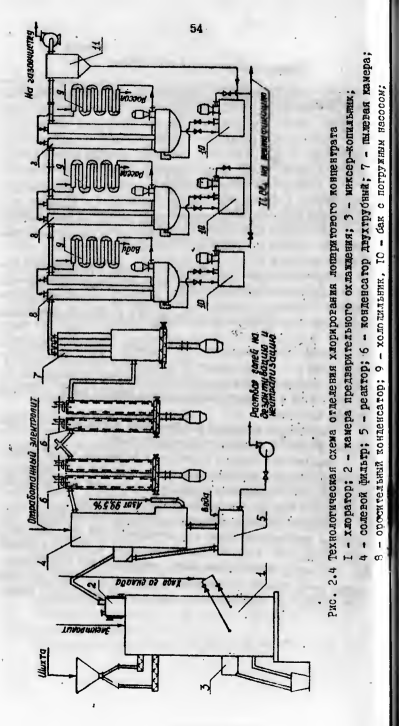
Сопоставление конструктивных особенностей различных хлораторов будет виполнено поэже (п.2.4), а ниже расоматривается принципиальная технологическая схема хлорирования лопаритовых концентратов в расплаве хлористых солей (рис.2.4).

Процесс переработки лопаритовых концентратсв состоит из следующих основных переделов: хлорирования в расплаве хлористых солей, очистки ПГС от хлоридов алиминия и железа (Ш), конденсации тетрахлорида титана, операций очистки и разделения хлоридов и их цальнейшей переработки о целью получения, окислов, металлов и т.ц.

Измельченные и высущенные при 100-120°C концентрат и восстановитель смешиваются в соотношении 6:1 - 4-1 и подавтся в хлоратор /1/ на зеркало расплага.

Хлорирование ооуществляется при температуре $\sim 900-1100^{\circ}$ С при содержании в расплаве $Ti O_2$ 0, I=0, 15%, углерода 0,5—5.0% и уровне расплава 3,3-4,0 м.

В процессе клорирования клорпроизводные NB, Ta, Ti, AI,



водотва. Протекают следующие реакцин:

 $KCI + AICI_8 = KAICI_4$ $KCI + FeCI_3 = KFeCI_4$ $2KCI + ThCl_4 = K_2 ThCl_6$

Naci + AICI3 = Na AICI4

n T.A.

При поддерживаемой температуре 480-540°С комплексные обли *Fe*, *AI*, *Th* отекарт в находящурся под насадкой солевур ванну 5, а очищенная парогазовая смесь направляется на фракционнур конденсацию. Физико-химические основы процесса "солевой" очиотки ШС подробно описаны в [I]и вдесь рассматриваться не будут.

Солевой ороонтельный фильтр представляет собой прямоугольную шахту, заключенную в металлический кожух, и футерованную шамотным кирпичом. Нижняя часть шахон заполнена расплавом хлоридов на внооту 2,65-2,95 м, в верхняя - сечением 2575 920 им заполняется наседной вноотей 0,8-0,9 м. Подача расплава осуществляется по трем эрлифтини качалам. Для дохлорирования пятиожисей ниобия и тантала подается 100% хлор в количестве 10% от объема, подаваемого для орошения газа. На насадку загружается кусковой КСІ или отрасотанный электролит магниевого производства. Комплексные соли, образующиеся при очистке, расплавляются и отекают вниз по всему осчению насадки. Куски КС/ загружаются периодически / Ф 30-60 мм/. В ганне СОБ имертся пре детки: верхняя - для перисдического слива расплава, нижняя - для полного слива расплава и проверки состояния подины. Расплав сливается в гумичрованний реактор. Раствор клоридов перекачивается на неитрализацию.

Очищенная парогазовая смесь из СОФ направляется в оистему конденсации.

Аппараты конденсационной системы предназначены для охдаждения парогазовой смеси и фракционной конденсации клоридов. Первыми по ходу газов 3 :тановлены два двухтрубных конленсатора 6, в которых оседает основняя часть хлоридов № и То. Двухтрубный конденсатор состоит из двух вертикальных камер, соединенных в нижней части общии разгрузителем. Разгрузитель — емкость, внутри которой вращается вал с лонастями, транспортирующими оконденсироваванеом хлориди к разгрузочному отверстир. Чтобы исключить конденсацию 776% не стенках, разгрузитель имеет обогреваемую русажку.

После конценоаторов 6 паротазовая омеов виводится в пылевую камеру 7. Пылевая камера предназначена для доулаг-ливания теердых хлоридов Ми Га. Просасывания через пылевую камеру осуществляется за счет-разрежения, осядаваемого в системе конденсация. Пылевая камера работает в интервале температур 90-140°C.

Для исключения конденсации ПСА разгрузитель пилетой камеры обогревается теплоносителем, циркулирующих в рубашке разгрузителя. В пылетой камере происходит также частичная конденсация хлоридов за счет охлаждения нарогазовой омеон.

Температура в пилевой камере должна быть выше, чем температура конденсации 7/C/4, которая в зависимости от разбавления колеблется от 100-120°C. В олучае увеличения содержания 7/C/4 в хлоридах, выгруженных из пилевой камери, может быть применен внешний сфотрав.

. Паротазовая очесь из пылавой камеры направляется в си-

Оросительний конценсатор 3 служит для схлаждения нарогазовой смеси и конденсации тетрахлорида титена. Парогазовая
смесь проходит пооледовательно через три конденсатора. Аппарат предочавляет ообой две отальние колонии « 630 мм и внсотой 5,8 м, соединенные внину бакои, емкостью 5,7 м³, в котором установлен погружной насос. Пульне 7:С/4 из бака полается в холодильник "труба в трубе". Первый по ходу газа конденсатор не теплоизолируется и орошается пульпой 7:С/4, охлажденной в водоохлаждаемом холодильнике типа "труба в трубе" 9. Второй конценсатор теплоизолирован и орошается пульпой 7:С/4, прошедшей холодильник типа "труба в трубе". Охмаждение идет до температуры, разной +5° - -10°С. Пульпа
сливается в сборыне баки 10.

Хододильник типа "труба в грубе" служит для охлаждения пульпи 7/64, поступарщей на орожение парогазовой смеси в оросительные кондексаторы.

Орожение холодильника осуществляется 20-процентным раствором Сосу, охлаждаемым на фресновой холодильной установке до температури -12 - -18°C.

Ловушка II предназначена для улавливания бризг 7: С. из парогазовой смеси и представляет собой емкость с вертикальной перегородкой. Парогазовая эмесь постущает сверху. Скапливающийся в конусе довушки 7: С. пс трубе стекает в сосриме баки.

Сопоставление вариантов организации процесса хлорировании редкоздементного сырья в МД непрерывного действия и в расплате хлориотых солей позволяет выявить преимущества пооделнего:

- способ моклочает операции, брикстирования и комсования шихты;
- применение расплата, в качестве среды для хлорирования, обеспечивеет хородий массо- и теплообмен, что создеет стабильность в проседении процесса;
- в этом случае проще решаются гопросы подвода и отвода тепла от расплавь;
- высокая утельная произгодительность процесса позголяет при орагнительно небельших габаритах соновного аппарата, создавать хлораторы обльшой единичной мощнозти:
- в этом случае удается более полно использовать воостановитель; соотношение со: сод в МХ I:3 - I:5; в случае клорирования в расплате это соотношение достигает I:30 (для 7: влаков) и I:19 (для лопаритовых концентратов).
- благодаря образованию прочных комплексов типа ММ С14
 (М = Na, K; M'= A1, Fa и др.) часть хлорилов А1 и Fe
 бовается в расплаве и не удаляется с ПГС;

- процесс хлорирования в расплете легче поддестся автометизации.

Ооновним недостатасм метода является больное количество

отработанного (в случае хлорирования шлаков) расплава клоридсе металлов I-Г. группы, вопрос утилизации которого полностью не решен.

Кроме того, к ьедостаткам клорирования в расплаве сле-IVET OTHEOTH:

Необходимость систематического обновления расплага изза наличия в нем нехлорирующихся примесей и хлорицов, замеддяющих процесс хлорирования; о этим расплавом выводится и часть взвешенной в нем шихты, что ведет к потерям клорируе-MOTO OGERTA.

Унос шихты: для очистки от них ПГС необходимо уоложнить конструкцию хлоратора;

Из-за струтствия предварительной термической обработки нефтекокса выделяется много клористого водорода, приводящего к повышенной коррозии аппаратуры и больному расходу хлора.

2.4 Анпараты для хлорирования

2.4. Г Требования, предъявляемие к аппаратам для хлорирования

Максимальное извлечение основного компочента в ПГС при минимальном раскода хлорирупцего агента /100-процентный хлор хлоровоздушная омесь/;

Високая удельная производительность - виход ПТС о единицы поверхнооти в единицу времени, высокие скорости клорискинавоо

Наиболее полное использование углеродсодержащего восстановителя:

Возможность подгода или отгода тепла экзотермических реякций для создания оптимального температурного режима проnecca:

Минимальные потери ценных компонентов за счет уноса непрохлорирсканного материала с ПГС, вывода из аппарата с расплавом, непрохлорированиям остатком;

Устойчивость в период длигельной эксплуатации, возномность автоматизации процесса, простота обслуживания.

Осуществление сформулированиих више требований возможно ниць в том случае, если в сппарате удается создать:

 Оптимальную ресоту реакционной зоны - высоту слоя брикетов /в одучае ТХ/ и высоту стояба расплава /в случае солевого хлоратора/;

2) равномерное распределение температур в поперечном сечении аппарата и необходимый температурный профиль в

продольном сечении:

3) равномерное распределение клориуемого материала по сечению аппарата. и, наконец, выбор конструктивного решения определяется физическим состоянием клорируемого материала: при клорировании агрегированной шихти используют различные варианты шахтных клораторов, в расплаве клорируют сыпучие материалы.

2,4.2 пахтный хлоратор непрерывного действия /ПХ/

Хлоратор шахтнего типа и его улучшенная конструкция изображены на рис. 2.5.

Измельченный титановый шлак и кокс, смещанные в определенном соотношении, брикетируются на связке, а затем коксуртоя в печи при температуре 800°C иля удаления связки и придани: брикетам пористости и механической прочности, после этого горячие брикеты загружаются в ЖХ через загрузочное усгройотто 4 . Хлор влувается в слой брикетов через боковые фурмы, расноложение на разном расстоянии по периметру хлоратора. Клор или клоровоздужная смесь попадает в зону старка, который представляет собой омесь негрехлорированного остатка брикетсв, нелегучих хлоридов, углерода и т.д. и содержит (B %)

7/ - 15,2; 6 - 53,6; C/ - 8,17; F- - 0,7; A/ - 2,2; Са - 0,2 в форме преимущественно окислов и клоридов. На выходе на реалционной воны огарок имеет температуру 700-900°C н является подогревателем и распределителем клора по сечению клоратора. Нагретий до 600-700°C клор вступает в реакции х лоригования, сопровождающиеся бельшим тепловим эффектом. Рис. 2.6 лалоотрирует зависимость начальной скорости хлорирегания брикется, полученных в печах непрерывного комсования /ПРТ/ и ямних печах /ЯПК/ от температуры. Как видно, в начальной стадии скорссть процесса хлорирсвания лимитируется

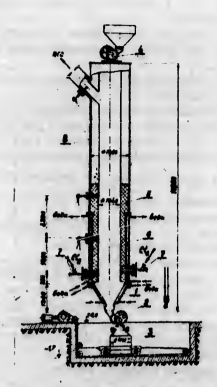


Рис. 2.5 Опытно-промышленный махтный хлоратор непрерывного д Лотвия (модернызация высокотемпературного хлоратора):

1 - водсохдаждаемий конус; 2 - герметичное разгрувочное устройство; 3 - приемная емкость для огарка
 4 - загрузочное устройство; 5 - огиеупорная футеротка; 6 - кессонярованная реакционная зона; 7 хлорные фурмы (3 мт.); 8 - корнус улоратора

массопереносом хдора из потока к поверхности брикета.

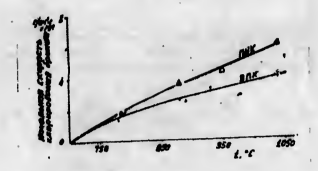


Рис. 2.6 Влияние температуры на начальную окорость клюрирования брикетов, прококсованных в различных уологиях (ПНК и ЯПК). Скорость потока клора $\omega = 2$ см/с при 100% C_{4} .

Над воной отарка расположена активная зона реакции, в кторой концентрация клора по жере прохождения процессов клорирования уменьшается до

€ 0,01 объем. Я.

Выбор оптимальной высоты реакцисный зоны по сути дела и определяет важнайске технологические особенности конструкции. На рис. 2.7 представлены результаты изучения зависимости отепени хлорирования брикетов от высеты слоя бумкетов, полученных Л.П.Хлспковым на лабораторном хлораторе.

Нижние брикети хлорируются практически нацело, полностью теряя механическую прочность и разрушаясь по нере угеличения уролия брикетов, степень хлорирования уменьшается (воно A).

Находящиеся в верхней грети олоя брикеты не хлорируютоя (зона Б), а сорбируют при гемпературах оныта из парогазового потока хлоридов железа (до 0,5%), адриния (\sim 1%), магния (\sim 0,5%).

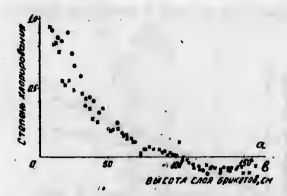


Рис. 2.7 Хлорирогание загодских шлаковых брикетов при температуре 950° C, $\mathcal{C}=3,5$ ч, скорооть подачи хлора $\omega=1$ кг/ч

0 - брикеты с коксом КНКЭ; Х - брикеты о коксом КЗ-О

а - зона уменьшения массы брикетов;

в - зона увеличения массы брикетов

Рассчитанная на основе экспериментов и проверенная в промычленном масштабе оптимальная высота реакционной зоны при непрерывном удалении огарка составляет 1,0-1,2 м.

Для орикетов, сохраняющих свой размер, висота реакционной зоны Z может быть рассчитана по формуле

$$Z = \frac{3,3\sqrt{3}}{\pi} \cdot \frac{\eta}{\gamma_0 \, \epsilon_o} \cdot \left(\frac{R_o}{\kappa}\right)^{1/\kappa \, m} \tag{2.5}$$

 Π - производительность хлоратере по концентрату, $(\mathbf{w}^2$ сутки)

% - плотность исходного брикета,

€ - соцержание в нем концентрата,

R. - начальный радиус брикета, см

Kи m - макроки нетические постоянные уравнения $x = \kappa \cdot \tau^m$

где 🗶 - глубина хлорирования, см

Т - продолжительность хлорирования, с

Параметры этого урагиения при 850°C приведени ниже:

Концентрат	THTE	HOBHN WARK	Jonapur
nonden-ba-	43%	22%	
R	12,3 10	6,4 10	2,46 10
m	0.58	0,52	0,67

Рассматривая насипной слой как совокупность одинакових маров, размер которых в прецессе хлорирования не меняется, можно для приближениих расчетов воспользоваться уравнением:

где k - висота насилного слоя = $R_o \sqrt{3}$, приходящаяся на одни ряд брикетов,

£ - безразмерное время,

где 7- время полного хлорирования брикета,

си - наосовая скоростьхлора,

с. количество хлора, необходимое для хлорирования однего ряда слоя.

Если У- скорость динжения неходних брикатев в хлораторе,

В принятой модели не учитывается неравномерная проинцаемооть слоя по поперечному осчению, диффузисиние и конвекцисниче торможения и т.д., однако соответствие расчетных и вкспериментальных данных указывает на целесообразность принятых допущений.

для их непрерывного денотвия, ввиду частичного разрушения брикетов, лучшие результати дает уравнение (2,4).

Над зоной реакции необходим слой орикетов I-I,5 м для окончательного уовоения проскочившего клора, частичного снижения температуры ПГС и некоторой очистки ее ст унссимых газовым потском пылевидных частиц, разрушаемых в процесов клор рирования орикетов, содержащих в том числе и ценние компоненты.

В реальных условиях эксплуатации их наслодается изменение окорости и направления истока хлора в объеме хлоратора; при этом высота реакциомной воны может существенно измениться, преимущественно в оторону увеличения.

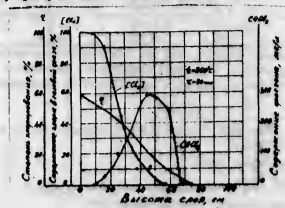


Рис. 2.8 Влияние высоты олоя бриметов в клораторе на степень клорирования, содержание клора и фостена в парогазотой смеси.

На рис. 2.8 представлень, по данния Ж.П.Хлонкова, зависиность степени хлорирования, солориания хлора и фостена и ПГС от высоти слоя бриневой в клоратора, Зависиность позвоилет правильно подойти и выбору размеряя режимовной воны.

После прехондения через верхний слой фринстов ПГС, тенпературно который понимается за очет нагрела бринстов, поступавших на хлорирование, перерабатывается в система ценденовции.

Описанний вние (см. рис.2.5) опитис-проиниленный илоратор для хлорирования титановлержаного сыръп [10] имел ряд недостатиов:

- малуи удельную производительность;
- недостаточно равномерное распределение клора но сечения аппарата;

- негозможность разделения клорилов от окнолов и углерода недотвие високих скоростей газового потока в верхней части аппарата /жиметр аппарата по воей висете одинекев/ и за очет разружения бриметов в нериод загрузки;
- невозфрентивний /зохидиний/ теплосием;

- вестабильность процесса клюрирования. Указанные недостанки языкиев одсдотанем конструктивных

- сообенностей алифата клорирования: -- хлорим фурмы расположены в цилиндрической части нахты ап-
- нижняя часть /реакционная зона/ и верхняя часть /зона витания частиц/ аниарата имеют развие диаметры.

На рис. 2.9 представлена конструкция усопершенствованного вахтного хаоратора непрерменого действия. Укеличение диаметра воны витания приводит и значительному снижение сморости такового ногока до 0;035-0,05 м/с и, в результате, к киенъщению учеса непрохлерированного материала и твердих частиц.

Введение клора в конусную часть клоратора повроляет сушеотвенно удучинть газораспределение и стабилизировать режим работы клоратора.

2.4.3 каоракор для клорирования в расплаво клористых солой

Происсе хлорирования гитансодержащих материалов в расплане хлористых солей (хлорикот малия, магния, натрия и др.) проводят в хлорагорах, один из вариантов которого приведен на рис. 2.10.

Шихту, представляющую собой смесь титанового влака, восстановителя (кокоа) и хлористого натрия (он добавляетоя для вонижения визности и температури плавления расплава) влаковые питатели подают на зеркало расплава. В нижней части хлоратора нижется ряд хлорими фурм, онабженных газораспределятельним устрействем. В боновой стенке хлоратора вментироганы графитовие водосхлаждающие электроди, которые служат для равогреда расплава в момент пуска, а также при работе на малых производительностях и для отгода тепла экзотермических реанпий.

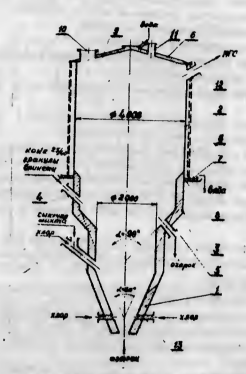


Рис. 2.10 Усогорионогионанная ноногрукция промиженного махтного каоратора:

I - мижеля часть корпуса (реакционная всна); 2 - верхняя часть корпуса (вона витания); 3 - усечений конус (вона сочивнения нижней и верхней части); 4 - входной натрубох для загрузки титансодерживето материала; 5 - виходной патрубох для вигрузки огарка; 6 - тепжомзоляционный экран; 7 - натяжное устройство; 8 - сборник веди; 9 - экранированний свод; 10,11,12 - натрубки предохранительного кланана, замера уровня михти, отвода продуктов хлорирования; 13 - патрубки для ввода хлора в хлоратор

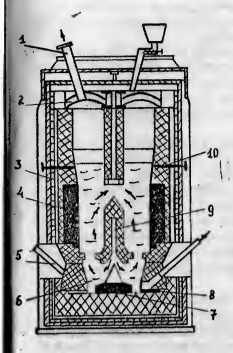


Рис. 2.10 Солевой промишленный хлератор

 І - газоход; 2 - свод; 3 - электрод; 4 - комух; 5 - фурма;
 6 - перетсчный канал; 7 - средняя отенка; 8 - боковой нижний электрод; 9 - распределительный шамотовый камень; 10 - термопара

Расплав периодически сливается через верхног сетку, соадиненную с ванной хлоратора переливным устройством, закрыванциися пробкой. Для конечного слива расплава из хлоратора в нем имеются нижние летки.

Хлоратор представляет собой закритур примоугольную ванеу, выложенную жамотным кирпичом и заключенную в металический кожух, выложенный изнутри диабазовой плиткей. Для обеспечения керрозионной стойкости внутри поверхности кладки вавны, в зоне плава, облицовка выполнена из каулинового кирпича.

Интеноивность циркуляции расплава поддерживается внут-

. 69.

ренней перегородкой, идущей от подины вдель оси хлоратора. Нижние слои расплава, обстащенные хлором, поступарщим из фурм, поднимается вверх за счет бельшего газонакопления и, следовательно, меньшей плотности.

По мере продвижения к зеркалу расплава клор реагирует с шихтой, газснакопление уменьшается к более тяжелый расплав опускается вниз. Рабочал температура процесоа 730-780°С,

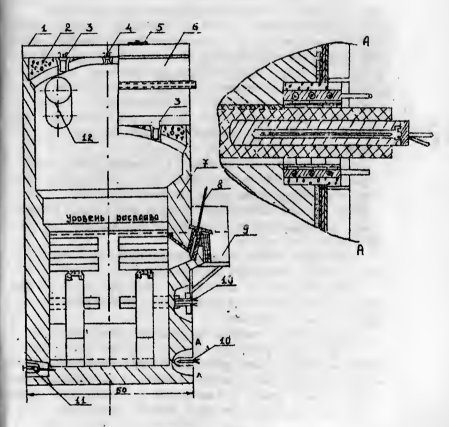
Хиорстор для клорирования лопаритових концентратов (рис. 2.11) имет некоторые конструктивные отличия, обусловленные технологичания причинами:

- в отличие от случая клорирования титансодержащего сирья, где оолевая ванна играет роль среди для клорирования, а сам раоплав не является целевым продуктом, при нормальном режиме работи клорирование лопаритовых концентратов идет в среде клоридов РЗЭ /оо. эржание ∑ RCP₃ ≈ 50-60%/, которые являются целевым продуктом и должны быть выведены из расплава в возможно большой концентрации и с наименьшим осдержанием примесей /в особенности нерастворимых/; это обстоятельотво приводит к усложнению конструкции и польмению фильтрующей перегородки.
- температура солевой ванны должна, из соображений полноты и вноокой скорости клорирования, соотавлять 950°С, т.е. на I80-20°С вние, чем при клорировании титаносдержащого сирья, что приводит к необходимости снабжения основного аппарата дополнительным конструктивным элементом для понижения температуры ПГС камерой продварительного оклаждения.

Хлоратор представляет собой закрытую примоугольную вахту, выложенную из намотного кирпича внутри металлического корпуса (I). Стени, соприкасающиеся с расплавом, облицовавы каслиновым кирпичом. Ванна хлоратора разделена на два отделения вертикальной стеной.

Шихта загружается на зеркало расплава. Для лучшего распределения загружаемой шихты по объему, в средней стене кмевтоя два вертикальных переточных канала, благодаря которым создается направленияя циркуляция расплава.

На уровне расплава в средней стенке клоратора иментол окна (5), через которые сба отделения клоратора сообщантоя



Puc. 2.11 Exoparop:

I - комут; 2 - свод; 3 - пребла; 4 - посбла свода; 5 - крышка; 6 - комух; 7 - кладка стек ни; 8 - пробла свива; 9 - миксер конильник; 10 - водожжавиваемий электрод; II - пробла нижнего слива; I2 - камера предваритежьного охладения

между особой. Хлор поступает в нижног зону хлоратора через чугуные и отальные фурмы, расположение о двух сторон, и распределитель газа (6).

Процесс идет о большим выделением тепла. Избиточное тепло стводитоя с помещью металлических водоохлаждающих втанг, установлених в графитовых электродах. В момент пуска и при работе с низкой производительностью на электроды подастся напряжение, что позволяет поднять температуру и поддерживать ее на заданном уровне. Ток, проходя через расплав, что разогревает его. Образующийся в процессе хлорирования плав хлоридов РЗЭ фильтруется через угольный фильтр, поступает в копильник и через верхною летку выводится из хлоратора. Внутренняя часть каждого фильтрующего элемента соединяется о копильником.

Парогазовая смесь выводится из клоратора через камеру - газоход предварительного охлаждения 3 , футерованную каслиновым кирпичом и опиравшуюся на кладку хлоратора.

Плав из хлоратора сливается через одну из двух верхних леток, причем сдна из них установлена на копильнике, а вторая — на боковой стенке.

Слив через вторую летку предусматривается на случай вы-

Полноотър расплав сливается из клоратора через три нижние летки, две из которых установлени у подины клоратора, а одна - у подин 1 копильника.

Все хлораторы снабмены предохранительными клапанами.

В настоящее время стсутовнуют достаточис строго обоснованные методики расчета необходимой высоты расплава и в большинстве случаев конструирование ведется на основе экспериментальных данных. Однако продолжительность хлорирования двуокиси титена в пузирые хлора можно сценить по формуле:

$$\mathcal{T} = 1,35.10^{-2} \frac{\rho \mathcal{D}}{T.\varepsilon. \pi K_R}$$
 (2.6)

где Р - наружное давление хлора,

Д - диаметр пувирыка клора,

Е - содержание окиси в расплаве,

— пистность распиава

 $K_R = \frac{dR}{dt}$ — динейная скорость клорирования Если T = 1000 К. $\mathcal{E} = 0.04$; T = 2.2 г/ом³;

 K_R ? 2 10⁻⁶ ом/с; $\rho \approx 0.7$, то $\tau = 54$ с, что сопоотавимо с длительностью преобрания пузирыка клора в промишленных аппаратах / $\tau > 40$ о/.

Максимальная производительность клоратора расплавного типа может быть оценена по уравнению [2.7]:

$$W_{\text{max}} = \frac{W.\mathcal{E}_o.2K_R}{cl}$$
 (2.7)

для использования реактора о объемси расплава V, эквивалентом: 30 т смеси хлоредов калия и магния, при содержании $T_{\ell}O_2$ (ℓ .) 4%, крупности шлака $c\ell$ = 60 мкм и K_R = 2 10^{-6} ем/с W составляет 150 т/сутки $T_{\ell}C\ell_4$.

Столь высокая производительность не может онть достигнута в настоящее время из-за технологических сложностай: одишком частого одина расплава, ухудшения теплового режими и т.д.

Литература к главе И

- І. Кормунов Б.Г., Стефанок С.Л. "Введение в клорную металцургию редких элементов", М., "Металлургия", 1970
- 2. Рузинов Л.П., Гудяницкий Б.С. "Равновесные превращения металлургических реакции", М., "Металлургия," 1975.
- 3. Байтенев Н.А., Рубан Н.Н., Сулейменов Э.Н., Мачкаев Б.М. - "Производство тетраклорида и двускиси титана", Алиа-Ата, "Наука", 1974.
- 4. Ильичев В.А. и др. "Труды ВАМИ", 1959, №43
- 5. Гармата В.А., Гуляницкий Б.С. и др. "Металлургия титана", М.; "Металлургия", 1968.
- 6. Сергеев В.В., Галицкий Н.В., Кисилев В.П. и др. -"Металлургия титана", М., "Металлургия", 1971.
- 7. "Химия и технология редких элементов" под ред. К.А.Большакова, 1976. М. . "Высшая школа", тт.2 и 3.
- 8. Беренгард А.С. и др. сб. "Научные труды Гиредмета", 1959, т.І "Технология", М., Металлургиздат, с.16.
- 9. Уразов Г.Г., Морозов И.С., Шианцирь КПХ, 1937, т. c.6.
- IO. Хлонков Л.П., Нинилсе В.Ф., Цветков В.И. cd. "Металлургия титана", 1970, М., "Металмургия".

орченко людилла даитриевна BOJILIMAH TPHTOPHM MAPHOBHY ДРОБОТ ЛАИТРИМ ВАСИЛЬЕВИЧ РЕЗНИК АЛЕКСАНДР МАРКОВИЧ

аппаратурное оформление производства редких металлов учебное пособие

Рецензенты

Коллентив кафедры редках, радиоактивных меттенов и порошновой желлургии мисис к.т.н. Зекель Л.А.

Владова Н.М.

Редактор

Подписанс в печать 25.12.81 л-71605 Формат 60х90/16 Объем 5 уч. язд. л Цена 20 коп Тираж 300 Заказ 762

Редакционно-издательский отдел. МИТХТ Ви. М.В. Лемоносова. м.Пироговская, І